BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



REC'D 1 6 SEP 1999
WIPO PCT

FP99/5523

09/744852

Bescheinigung

Die Hoechst Schering AgrEvo GmbH in Berlin/Deutschland hat eine Patentanmeldung unter der Bezeichnung

"Nukleinsäuremoleküle kodierend für eine ß-Amylase, Pflanzen, die eine modifizierte Stärke synthetisieren, Verfahren zur Herstellung der Pflanzen, ihre Verwendung sowie die modifizierte Stärke"

am 31. Juli 1998 beim Deutschen Patent- und Markenamt eingereicht.

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

Die Anmeldung hat im Deutschen Patent- und Markenamt vorläufig die Symbole C 12 N, A 01 H und C 07 H der Internationalen Patentklassifikation erhalten.

nzeichen: 198 36 099.1

München, den 12. Juli 1999

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag

Nietiedt

HOECHST SCHERING AGREVO GMBH

AGR 98/M 224

Dr.GRU

Stärke synthetisieren, Verfahren zur Herstellung der Ptlanzen, ihre Verwendung sowie Nukleinsäuremoleküle kodierend für eine β-Amylase, Pflanzen, die eine modifizierte die modifizierte Stärke

erfindungsgemäßen Pflanzenzellen und Pflanzen synthetisierte Stärke sowie Verfahren erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle enthalten, die aus den erfindungsgemäßen Pflanzenzellen und Pflanzen, die eine modifizierte Stärke synthetisieren. Desweiteren Die vorliegende Erfindung betrifft Nukleinsäuremoleküle, die ein Protein mit der Aktivität einer ß-Amylase aus Kartoffel kodieren sowie Verfahren zur Herstellung transgener betrifft die vorliegende Erfindung Vektoren und Wirtszellen, welche die Verfahren hervorgehenden Pflanzenzellen und Pflanzen, die von den zur Herstellung dieser Stärke.

9

erneuerbaren Rohstoffquellen beigemessen wird, ist die biotechnologische Forschung Industrie bemüht. Um die Anwendung von nachwachsenden Rohstoffen in möglichst um eine Anpassung pflanzlicher Rohstoffe an die Anforderungen der verarbeitenden Im Hinblick auf die zunehmende Bedeutung, die pflanzlichen Inhaltsstoffen als vielen Einsatzgebieten zu ermöglichen, ist es insofern erforderlich, eine große Stoffvielfalt zur Verfügung zu stellen.

Neben Ölen, Fetten und Proteinen stellen Polysaccharide wichtige, nachwachsende neben Cellulose die Stärke ein, die einer der wichtigsten Speicherstoffe in höheren Pflanzen ist. Neben Mais, Reis und Weizen spielt die Kartoffel insbesondere bei der Rohstoffe aus Pflanzen dar. Eine zentrale Stellung bei den Polysacchariden nimmt Stärkeproduktion eine wichtige Rolle. Das Polysaccharid Stärke ist ein Polymer aus chemisch einheitlichen Grundbausteinen, den Glukosemolekülen. Es handelt sich dabei jedoch um ein sehr komplexes Gemisch

en Molekülformen, die sich hinsichtlich ihres Polymerisationsgrades und des Auftretens von Verzweigungen der Glukoseketten unterscheiden. Daher stellt Amylose-Stärke, ein im wesentlichen ψnverzweigtes Polymer aus α-1,4-glykosidisch Stärke keinen einheitlichen Rohstoff dar. Man unterscheidet insbesondere die

verwendeten Pflanzen, wie z.B. Mais øder Kartoffel, besteht die synthetisierte Stärke complexes Gemisch aus unterschiedlich verzweigten Glukoseketten darstellt. Die glykosidischen Verknüpfungen zustande. In typischen für die Stärkeproduktion verknüpften Glukosemolekülen, von der Amylopektin-Stärke, die ihrerseits ein Verzweigungen kommen dabei durch das Auftreten von zusätzlichen α-1,6zu ca. 25% aus Amylosestärke und zy ca. 75% aus Amylopektin-Stärke.

bestimmt wird, ist ausschlaggebend für wichtige funktionelle Eigenschaften der Stärke Verzweigungsgrad, das Amylose/Amylopektin-Verhältnis, die durchschnittliche Länge ozw. ihrer wäßrigen Lösungen. Als wichtige funktionelle Eigenschaften sind hierbei und Verteilung der Seitenketten sowie das Vorhandensein von Phosphatgruppen Jerkleisterungseigenschaften sowie Binde- und Klebeeigenschaften. Auch die peispielsweise zu nennen, die Löslichkeit, das Retrogradierungsverhalten, die Die molekulare Struktur der Stärke, di¢ zu einem großen Teil durch den ilmbildungseigenschaften, die Viskosttät, die Farbstabilität, die

15

20

pflanzliche Organe, die diese Stärke enthalten, besser zur Weiterverarbeitung geeignet on besonderem Interesse. Ferner kann eine in Pflanzenzellen enthaltene modifizierte nteresse, modifizierte Stärken herzusfellen, die dazu führen, daß Pflanzenzellen oder oestimmte Anwendungen ist auch die Erzeugung von hochamylosehaltigen Stärken verändern. Denkbar ist beispielsweise eine Verringerung des Stärkeabbaus während der Lagerung von Stärke-enthaltenden Organen, wie z.B. Samen oder Knollen, vor Stärke das Verhalten der Pflanzenzelle unter bestimmten Bedingungen vorteilhaft Stärkekorngröße kann für verschiedenþ Anwendungen von Bedeutung sein. Für 'Cornflakes" aus Mais oder von Pommes frites, Chips oder Kartoffelpulver aus sind, beispielsweise bei der Herstellung von Lebensmitteln wie "Popcorn" oder deren weiterer Verarbeitung, z.B. zur ∉xtraktion der Stärke. Ferner ist es von

23

Kartoffeln. Von besonderem Interesselist hierbei die Verbesserung der Stärken in der

Hinsicht, daß sie ein reduziertes "cold sweetening" aufweisen, Ine verringerte Freisetzung von reduzierenden Zuckern (insbesondere Glucose) bei einer längeren Lagerung bei niedrigen Temperaturen. Gerade Kartoffeln werden häufig bei Temperaturen von 4 bis 8°C gelagert, um den Stärkeabbau während der Lagerung zu minimieren. Die hierbei freigesetzten reduzierenden Zucker, insbesondere Glucose, führen beispielsweise bei der Herstellung von Pommes frites oder Chips zu unerwünschten Bräunungsreaktionen (sogennannte Maillard-Reaktionen).

Die Anpassung der aus Pflanzen isolierbaren Stärke an bestimmte industrielle Verwendungszwecke erfolgt häufig mit Hilfe chemischer Modifikationen, die in der Regel zeit- und kostenintensiv sind. Es erscheint daher wünschenswert, Möglichkeiten zu finden, Pflanzen herzustellen, die eine Stärke synthetisieren, die in ihren Eigenschaften bereits den spezifischen Anforderungen der verarbeitenden Industrie entsprechen und somit ökonomische und ökologische Vorteile in sich vereinen.

2

Eine Möglichkeit, derartige Pflanzen bereitzustellen, besteht - neben züchterischen Maßnahmen - in der gezielten genetischen Veränderung des Stärkemetabolismus stärkeproduzierender Pflanzen durch gentechnologische Methoden. Voraussetzung hierfür ist jedoch die Identifizierung und Charakterisierung der an der Stärkesynthese modifikation und -abbau (Stärkemetabolismus) beteiligten Enzyme sowie die Isolierung der entsprechenden, für diese Enzyme kodierenden DNA-Sequenzen.

20

20

Die biochemischen Synthesewege, die zum Aufbau von Stärke führen, sind im wesentlichen bekannt. Die Stärkesynthese in pflanzlichen Zellen findet in den Plastiden statt. In photosynthetisch aktiven Geweben sind dies die Chloroplasten, in photosynthetisch inaktiven, stärkespeichernden Geweben die Amyloplasten.

25

25

Wichtige am Stärkemetabolismus beteiligte Enzyme sind z.B. die Verzweigungsenzyme (branching enzyme), ADP-Glukose-Pyrophosphorylasen, Stärkekorn-gebundene Stärkesynthasen, lösliche Stärkesynthasen, Entzweigungsenzyme (debranching enzyme), Disproportionierungsenzyme, plastidäre Stärkephosphorylasen, die R1-

8

Enzyme, Am, oder Glukosidasen

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, weitere bzw. alternative gentechnische Ansätze zur Modifizierung des Stärkerhetabolismus in stärkebildenden Pflanzen (z.B. Roggen, Gerste, Hafer, Mais, Weizen, Hirse, Sago, Reis, Erbse, Markerbse, Maniok, Kartoffel, Tomate, Raps, Sojabohne, Hanf, Flachs, Sonnenblume, Kuherbse,

Mungbohne, Bohne, Banane oder Arrawroot) geeignete Nukleinsäuremoleküle zur Verfügung zu stellen, mittels derer Pflanzenzellen transformiert werden können, so daß die Synthese von veränderten, vorteilhaften Stärkevarietäten ermöglicht wird.

2

Solche veränderten Stärkevarietäten veisen z.B. Modifikationen in bezug auf ihren Verzweigungsgrad, das Amylose/Amylopektin-Verhältnis, den Phosphatgehalt, die Stärkekorngröße und/oder die durchschnittliche Länge und Verteilung der Seitenketten (d.h. Seitenkettenstruktur) auf.

Eine weitere Aufgabe der Erfindung ist es, Verfahren zur Verfügung zu stellen, die die Herstellung transgener Pflanzen ermöglichen, die eine veränderte Stärkevarietät synthetisieren.

2

2

Überraschenderweise synthetisieren t[†]ansgene Pflanzen, die mit den erfindungsgemäßen Nukleinsäuremolekülen transformiert wurden, eine Stärke, die in der besonderer Weise in ihren physikdchemischen Eigenschaften und/oder in ihrer Seitenkettenstruktur verändert ist. Hingegen zeigen Stärken, die von transgenen Pflanzen synthetisiert werden, die mit im Stand der Technik bekannten Nukleinsäuremolekülen transformiert wurden, keine erfindungsgemäßen Veränderungen.

Diese Aufgaben werden erfindungsgemäß durch die Bereitstellung der in den Ansprüchen bezeichneten Ausführungsformen gelöst. Gegenstand der Erfindung ist daher e^jn Nukleinsäuremolekül, codierend ein Protein mit

e bestehend aus a) Nukleinsäuremolekülen, die ein Protein codieren, das die unter Seq ID NO. 2 der Funktion einer β-Amylase aus Kartoffel, ausgewählt aus d

b) Nukleinsäuremolekülen, die die unter Seq ID No. 1 dargestellte Nucleotidsequenz angegebene Aminosäuresequenz umfaßt

oder Teile davon umfassen oder eine korrespondierende Ribonucleotidsequenz;

c) Nukleinsäuremoleküle, die mit den unter (a) oder (b) genannter

Nukleinsäuremolekülen hybridisieren oder komplementär sind, vorzugsweise spezifisch nybridisieren und

d) Nukleinsäuremolekülen, deren Nucleotidsequenz aufgrund der Degeneration des genetischen Codes von der Sequenz der unter (a), (b) oder (c) genannter

ein oder mehrere Nucleotidsequenzen, die für ein Protein kodieren, ausgewählt aus der ADP-Glukose-Pyrophosphorylasen, Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthasen, löslichen 3-Amylase, vorzugsweise aus Kartoffel, oder Teile besagter Nucleotidsequenz und b) enthaltend a) eine Nukleotidsequenz codierend für ein Protein mit der Funktion einer Stärkesynthasen, Entzweigungsenzymen, Disproportionierungsenzymen, plastidären Gruppe A, bestehend aus Proteinen mit der Funktion von Verzweigungsenzymen, Ein weiterer Erfindungsgegenstand ist ein rekombinantes Nukleinsäuremolekül, Nukleotidsequenzen kodierend für Proteine ausgewählt aus der Gruppe A und Stärkephosphorylasen, R1-Enzymen, Amylasen, Glukosidasen, Teilen von Nukleinsäuremoleküle abweicht

ģ Die erfindungsgemäße Nukleinsäure codierend für ein Protein mit der Funktion einer Amylase aus Kartoffel ist durch Seq. ID Nr. 1 dargestellt, das durch die Nukleotidsequenz kodierte Protein durch Seq. ID Nr.

feilen hybridisiert, vorzugsweise ein Desoxyribonukleinsäure- oder Ribonukleinsäure-

Molekül, besonders bevorzugt ein cDNA-Molekül. Besonders bevorzugt ist ein

Nukleinsäuremolekül, das mit einem der besagten Nukleotidsequenzen oder deren

Feilen spezifisch hybridisiert

Nukleinsäuremoleküle, die mit einem der besagten Nukleotidsequenzen oder deren

tegeteaeggegaaaceggtggagttteatgegaagtteeggegaaggggagtteaget actgaaattgacagggtgtcgccgtcgccgtcgcdgccgatgagtccgatgatgaggagga agottacagggtgcagcagaagottttggtaagcc<mark>i</mark>gaatggggacacaccggtccaacc acatcagctatgtggagaacaccgatgacgaatttaaaagtatcggtacaaaaaacagga aatgcgagtttacaggcgttgaagagcgccggtgtþgaagggattatgatggatgtgtgg catggtgagagatactgcaatcagccaaggcgadattcgaggacaagggtgttaagatt ggaatgcggccggatttattagcgtgtcaagcgttqatggaagctcaggtagatgaggta :ggggattggtggagagagatgcgccgggagagtþtaattgggggcggttatgctgagctt $rac{1}{2}$ cccgccacggtgcagttttcaacttcacatgtgtt $rac{1}{4}$ agatgcgtgaccacgagcagcca gttgagagagaatataaggttaggaattcgtcgga<mark>ģ</mark>aaagagaaaggagttccggtgttt gttatgatgccgttggatagtgtgaaaatggatcatactgtgaataggaagaaggcgatg ggtggaaacgtcggtgattcctgcacgatccctcttccaaggtgggttgttgaggagatg gagaaggatccagatcttgcatacacagatcagtgþggaaggaggaattttgaatatgta caagatgcactatgtgcacctgagaagttggttagdcaagtggctttagcaactcaggaa gatgctggtcagtacaacaattggccagaagatacbaacttttcaagaaggaaggtggt accgctggatactacaacaccgtaaccgagatgdttaccttcccatcgcccaaatgctt cagttaagattgcaggtattcactggcactatggaaacaaggtcccatgccctgagctg geteaagttecaettgetggggagaatgeattgeea<mark>l</mark>egataegatgattatgeaeatgaa atggaaatggcgaaaaaacatggactcaaagttca<mark>a</mark>gctgtgatgtctttccatcaatgt gatttcatgagaggtttagagatagatttgagaatdtcctaggtgacaccattgtggaa attaatattattattatggcaatgagtctgccacacchgatcggtgccttatcaggaaca cgcttggttgcgatacacttccagttcttaaaggaaggactcctgtccaatgctattct ygagtatggaaattccctggaattggtgcttttcag∜gttatgacaagtacatgatcagt ggatgggatagtcaatatgggggggggttcttcctcactfggtattctgaggtgcttttgaac Seq. ID Nr 2 2 2 53

jttgccttcgtgaagaaaatgaaagaaggaaaaga<mark>b</mark>gcaaacaaatgccgggaacaagta gagagggaggcagagcatttcgtgcatataactca<mark>j</mark>ccgttagtgcaagaagctgcagct gocotoatgoactaagoaaatggttgtoaaatagta btgtaattttgatoottttagota 8

agateetteaageateeteattgaatateaegat qaateaggtgatagagagatgtge

gogtttacatatttgaggatgaatcctgacctattccatcctgataactggaggcgattc

7

Seq. ID Nr. 2:

MAMISLPHQIGALSGTSLTAETGGVSCEVPAKGSSATSAMWRTPM
TNLKVSVQKTGTEIDRVSPSPPRMSPMMGGGMRPDLLACQALM
EAQVDEVVEREYKVRNSSEKEKGVPVFVMMPLDSVKMDHTVNR
KKAMNASLQALKSAGVEGIMMDVWWGLVERDAPGEYNWGGYA
ELMEMAKKHGLKVQAVMSFHQCGGNVGDSCTIPLPRWVVEEME
KDPDLAYTDQWGRRNFEYVSLGCDTLPVLKGRTPVQCYSDFMRG
FRDREENLLGDTIVEIQVGMGPAGELRYPSYPEKDGVWKFPGIGAF
QCYDKYMISSLQGAAEAFGKPEWGHTGPTDAGQYNNWPEDTNFF
KKEGGGWDSQYGEFFLTWYSEMLLNHGERILQSAKAIFEDKGVKI
SVKIAGIHWHYGTRSHAPELTAGYYNTRNRDGYLFIAQMLARHGA
VFNFTCVEMRDHEQPQDALCAPEKLVRQVALATQEAQVPLAGENA
LPRYDDYAHEQILQASSLNINDQSGDREMCAFTYLRMNPDLFHPDN
WRRFVAFVKKMKEGKDANKCREQVEREAEHFVHITQPLVQEAAAA
LMH*

~

Die erfindungsgemäße β-Amylase-Nukleotidsequenz weist zu bekannten β-Amylase-kodierenden Molekülen (Wang et al., 1997, Plant Physiol. 113(2):403-409; Yoshigi et al., 1994, Biotechn. & Biochem. 58(6):1080-1086; Monroe et al., 1991, Plant Physiol. 97:1599-1601) eine vergleichsweise geringe Sequenzhomologie auf. Die Aminosäuresequenz unterscheidet sich darüber hinaus von den im Stand der Technik beschriebenen β-Amylasen durch eine zusätzliche N-terminale Sequenz, wie der Seuquenz ID Nr. 2 zu entnehmen ist.

52

೫

25

Erfindungsgemäß geeignete Nukleotidsequenzen, die für ein Protein der Gruppe A kodieren, sind beispielsweise für lösliche (Typ I, II, III oder IV) oder Stärkekorn-

29

00

gebundene S. Synthase-Isoformen beschrieben in Hergersberg, 1988, Dissertation, Universität Köln; Abel, 1995, Dissertation FU Berlin; Abel et al., 1996, Plant Journal 10(6):981-991; Visser et al., 1989, Plant Sci. 64:185-192; van der Leij et al., 1991, Mol. Gen. Genet. 228:240-248; EP-A-0779363; WO 92/11376; WO 96/15248; WO

- 97/26362; WO 97/44472; WO 97/45545; Delrue et al., 1992, J. Bacteriol. 174: 3612-3620; Baba et al., 1993, Plant Physiol. 103:565-573; Dry et al., 1992, The Plant Journal 2,2: 193-202 oder auch in den EMBL Datenbank Einträgen X74160; X58453; X88789; X 94400; für Verzweigungsenzym-Isoformen (branching enzyme I, lia oder IIb), Entzweigungsenzym-Isoformen (debranching enzyme, Isoamylasen,
- Pullulanasen, R1- Enzyme) oder Disproportionierungsenzym-Isoformen beispielsweise beschrieben in WO 92/14827; WO 95/07335; WO 95/09922; WO 96/19581; WO 97/22703; WO 97/32985; WO 97/42328; Takaha et al., 1993, J. Biol. Chem. 268: 1391-1396 oder auch in dem EMBL Datenbank Eintrag X83969 und solche für ADP-Glukose-Pyrophosphorylasen und plastidäre Stärkephosphorylase-Isoformen

2

beispielsweise beschrieben in EP-A-d368506; EP-A-0455316; WO 94/28146; DE 19653176.4; WO 97/11188; Brisson et al., 1989, The Plant Cell 1:559-566; Buchner et al., 1996, Planta 199:64-73; Camirand et al., 1989, Plant Physiol. 89(4 Suppl.) 61; Bhatt & Knowler, J. Exp Botany 41 (Suppl.) 5-7; Lin et al., 1991, Plant Physiol. 95:1250-1253; Sonnewald et al., 1995, Plant Mol. Biol. 27:567-576; DDBJ

2

Die erfindungsgemäß geeignet einzusetzenden Nukleotidsequenzen sind pro- oder eukaryontischen Ursprungs, vorzugsweise bakteriellen, pilzlichen oder pflanzlichen Ursprungs.

D23280; Lorberth et al., 1998, Nature Biotechnology 16:473-477

- Der Begriff "Teile von Nukleotidsequenzen" bedeutet im Sinne der vorliegenden Erfindung Teile der erfindungsgemäß zu verwendenden Nukleotidsequenzen, die mindestens 15 bp, vorzugsweise mindestens 150 bp, besonders bevorzugt mindestens 500 bp lang sind, jedoch eine Länge von 5000 bp, vorzugsweise 2500 bp
 - 30 nicht überschreiten.

σ

Der Begriff "Hybridisierung" bedeutet im Rahmen dieser Erfinds. "Ine Hybridisierung unter konventionellen Hybridisierungsbedingungen, vorzugsweise unter stringenten Bedingungen, wie sie beispielsweise in Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2. Aufl. (1989) Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY) beschrieben sind.

Besonders bevorzugt erfolgt eine "spezifische Hybridisierung", unter den folgenden hoch-stringenten Bedingungen: Hybridisierungspuffer: 2 x SSC; 10 x Denhardt-Lösung (Fikoll 400 + PEG + BSA;

Verhältnis 1:1:1); 0,1% SDS; 5 mM EDTA; 50 mM Na₂HPO₄; 250 µg/ml

ten.

2

Heringssperma-DNA; 50 μ g/ml tRNA; oder 0,25 M Natriumphosphatpuffer pH 7,2; 1

mM EDTA; 7% SDS bei einer

Hybridisierungstemperatur: T = 55 bis 68° C,

Waschpuffer: 0,2 x SSC; 0,1% SDS und

Waschtemperatur: $T = 40 \text{ bis } 68^{\circ}\text{C}$.

Die mit den erfindungsgemäßen Nukleinsäuremolekülen hybridisierenden Moleküle umfassen auch Fragmente, Derivate und allelische Varianten der erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle. Unter Fragmenten werden dabei Teile der Nukleinsäuremoleküle verstanden, die lang genug sind, um einen Teil der beschriebenen Proteine zu codieren. Der Ausdruck Derivat bedeutet in diesem Zusammenhang, daß die Sequenzen dieser Moleküle sich von den Sequenzen der erfindungsgemaßen Nukleinsäuremoleküle an einer oder mehreren Positionen unterscheiden und einen hohen Grad an Homologie zu diesen Sequenzen aufweisen. Homologie bedeutet dabei eine Sequenzidentität von mindestens 60 %, vorzugsweise über 70 % und besonders bevorzugt über 85 %. Die Abweichungen zu den erfindungsgemaßen Nukleinsäuremolekülen können dabei durch Deletionen, Substitutionen, Insertionen oder Rekombinationen entstanden sein.

2

Homologie bedeutet ferner, daß funktionelle und/oder strukturelle Äquivalenz zwischen den betreffenden Nukleinsäuremolekülen oder den durch sie kodierten Proteinen, besteht. Bei den Nukleinsäuremolekülen, die homolog zu den erfindungsgemaßen

8

ediglich in photosynthetisch aktiver Geweben sicherstellt, z.B. der ST-LS1-Promotor

4

2

Molekülen sam de Derivate dieser Moleküle darstellen, handelt es sich in der Regel um Variationen dieser Moleküle, die Modifikationen darstellen, die dieselbe biologische Funktion ausüben. Es kann sich dabei sowohl um natürlicherweise auftretende Variationen handeln, beispielsweise um Sequenzen aus anderen Pflanzenspezies, oder um Mutationen, wobei diese Mutationen auf natürliche Weise aufgetreten sein können oder durch gezielte Mutagenese eingeführt wurden. Ferner kann es sich bei den Variationen um synthetisch hergestellte Sequenzen handeln. Bei den allelischen Varianten kann es sich sowohl um natürlich auftretende Varianten handeln, als auch um synthetisch hergestellte oder durch rekombinante DNA-Techniken erzeugte Varian-

Bei den erfindungsgemäßen Nukleinsäuremolekülen kann es sich um DNA-Moleküle handeln, insbesondere um cDNA- oder genomische Moleküle. Ferner können die erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle RNA-Moleküle sein. Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle oder Teile davon können z. B. aus natürlichen Quellen gewonnen sein, durch rekombinante Techniken oder synthetisch hergestellt sein.

2

Zur Expression der erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle in sense- oder antisense-Orientierung in pflanzlichen Zellen werden diese mit regulatorischen DNA-Elementen verknüpft, die die Transkription in pflanzlichen Zellen gewährleisten. Hierzu zählen insbesondere Promotoren. Generell kommt für die Expression jeder in pflanzlichen Zellen aktive Promotor in Frage. Der Promotor kann dabei so gewählt sein, daß die Expression konstitutiv erfolgt oder nur in einem bestimmten Gewebe, zu einem bestimmten Zeitpunkt, der z.B. chemisch oder biologisch induzierbar sein kann. In Bezug auf die transformierte Pflanze kann der Promotor - wie auch die Nukleotidsequenz - homolog oder heterolog sein. Geeignete Promotoren sind z.B. der Promotor der 35S RNA des Cauliflower Mosaic Virus für eine konstitutive Expression, der Patatingen-Promotor B33 (Rocha-Sosa et al., 1989, EMBO J. 8:23-29) für eine knollenspezifische Expression in Karţoffeln oder ein Promotor, der eine Expression

=

(Stockhaus et al., 1987, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84: 794) (Stockhaus et al., 1989, EMBO J. 8: 2445-2451) oder für eine endosperm-spezifische Expression der HMG-Promotor aus Weizen oder Promotoren von Zein-Genen aus Mais.

Eine das erfindungsgemäße Nukleinsäuremolekül abschließende Terminationssequenz kann der korrekten Beendigung der Transkription dienen, sowie der Addition eines Poly-A-Schwanzes an das Transkript, dem eine Funktion bei der Stabilisierung der Transkripte beigemessen wird. Derartige Elemente sind in der Literatur beschrieben (vgl. Gielen et al., 1989, EMBO J. 8:23-29) und sind beliebig austauschbar.

Pflanzenzellen und Pflanzen verwendet werden, die in der Aktivität der eta-Amylase oder erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle in geeignete Vektoren eingebracht, mit den notwendigen regulatorischen Nukleinsäure-Sequenzen für eine effiziente Transkription Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle können für die Herstellung transgener verwendet werden und so zu einer Steigerung der Aktivität der jeweils exprimierten einen die Möglichkeit, die erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle zur Inhibierung mindestens eines weiteren Proteins der Gruppe A in den Zellen zu verwenden. Dies in pflanzlichen Zellen versehen und in pflanzliche Zellen eingeführt. Es besteht zum kann mit Hilfe von antisense-Konstrukten, in vivo Mutagenese, eines auftretenden Cosuppressionseffektes oder mit Hilfe von in entsprechender Weise konstruierten mindestens eines weiteren Proteins der Gruppe A in Zellen transgener Pflanzen Nukleinsäuremoleküle zur Expression der β -Amylase oder der β -Amylase und der Synthese der endogenen β-Amylase oder der endogenen β-Amylase und in der Aktivität der β-Amylase und mindestens eines weiteren Enzyms des Ribozymen erreicht werden. Andererseits können die erfindungsgemäßen Stärkemetabolismus erhöht oder erniedrigt sind. Hierfür werden die Enzyme in den Zellen führen.

20

Darüber hinaus besteht die Möglichkeit, die erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle zur Inhibierung der Synthese der endogenen β-Amylase und der Überexpression mindestens eines weiteren Proteins der Gruppe A in den Zellen zu verwenden.

30

~

Schließlich Adie erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle auch zur Expressionn der β-Amylase und der Inhibierung mir destens eines weiteren Proteins der Gruppe A in Zellen transgener Pflanzen verwendet werden. Die beiden letztgenannten Ausführungsformen der Erfindung fühlen so zu einer gleichzeitigen Hemmung und Steigerung der Aktivitäten der jeweils inhibierten bzw. exprimierten Enzyme in den Zellen.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Vektor, enthaltend ein erfindungsgemäßes Nukleinsäuremolekül.

2

9

Der Begriff "Vektor" umfaßt Plasmide Cosmide, Viren, Bacteriophagen und andere in der Gentechnik gängige Vektoren, die die erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle enthalten und zur Transformation von Zellen geeignet sind. Vorzugsweise sind derartige Vektoren zur Transformation pflanzlicher Zellen geeignet. Besonders bevorzugt erlauben sie die Integration der erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle, gegebenenfalls zusammen mit flankierenden regulatorischen Regionen, in das Gehom der Pflanzenzelle. Beispiele hierfür sind binäre Vektoren, wie pBinAR oder pBinB33, die bei dem Agrobakterien-vermittelten Gentransfer eingesetzt werden können.

2

2

In einer bevorzugten Ausführungsform zeichnet sich der erfindungsgemäße Vektor dadurch aus, daß die Nukleotidsequenz, die für ein Protein mit der Funktion einer β-Amylase codiert oder deren Teile in sense- oder anti-sense-Richtung vorliegt.

2

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform zeichnet sich der erfindungsgemäße Vektor dadurch aus, daß die Nukleotidsequenz, die für ein oder mehrere Proteine ausgewählt aus der Gruppe A oder Teilen davon kodiert, in sense- oder anti-sense-Richtung vorliegt.

23

25

In noch einer weiteren bevorzugten Ausführungsform zeichnet sich der erfindungsgemäße Vektor dadurch aus, daß die Nukleotidsequenz, die für mehrere Proteine ausgewählt aus der Gruppe A oder Teilen davon kodiert, teilweise in sense-



Richtung und teilweise in anti-sense-Richtung vorliegt.

Elementen verknüpft, die die Expression, d.h. z.B. die Transkription und Synthese Der erfindungsgemäße Vektor ist ganz besonders bevorzugt mit regulatorischen einer RNA, die im Fall einer in sense-Richtung vorliegenden Nukleotidsequenz translatierbar ist, in einer pro- oder eukaryontischen Zelle gewährleisten.

führen. Durch derartige Deletionen am 5'-Ende der DNA-Sequenz ist es beispielsweise oder Signal-Sequenzen nicht mehr in ihrem ursprünglichen (homologen) Kompartiment, möglich, gezielt Enzyme herzustellen, die durch Entfernen der entsprechenden Transit-Darüberhinaus ist es möglich, mittels gängiger molekularbiologischer Techniken (siehe DNA-Sequenzen erzeugt werden, die zur Synthese entsprechend verkürzter Proteine es zur denen durch fortschreitende Deletionen vom 5'- oder vom 3'- Ende der kodierenden z.B. Sambrook et al., 1989, Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2. Aufl. Cold sondern im Cytosol, oder aufgrund der Addition von andereren Signalsequenzen in Synthese von Proteinen mit gegebenfalls veränderten biologischen Eigenschaften kommt. Hierbei ist zum einen die Erzeugung von Deletionsmutanten möglich, bei Mutationen in die erfindungsgemäßen DNA-Sequenzen einzuführen, wodurch Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbour, NY) verschiedenartige einem oder mehreren anderen (heterologen) Kompartimenten lokalisiert sind

Andererseits ist auch die Einführung von Punktmutationen denkbar an Positionen, bei die nicht mehr den normalerweise in der Zelle vorliegenden Regulationsmechanismen denen eine Veränderung der Aminosäuresequenz einen Einfluß beispielweise auf die Mutanten hergestellt werden, die einen veränderten K_M - oder k_cat ·Wert besitzen oder Enzymaktivität oder die Regulierung des Enzyms hat. Auf diese Weise können z.B. über allosterische Regulation oder kovalente Modifizierung unterliegen

25

eingebracht werden, die eine Mutagenese oder eine Sequenzveränderung durch erfindungsgemäßen DNA-Sequenzen oder Teile dieser Sequenzen in Plasmide Für die gentechnische Manipulation in prokaryontischen Zellen können die

8

ユ

die Verbindung der DNA-Fragmente untereinander können an die Fragmente Adaptoren Restriktionsschnittstellen entfernen, þingesetzt werden. Wo Insertionen, Deletionen oder Substitutionen in Frage komme<mark>h</mark>, können *in vitro-*Mutagenese, *"primer repair"*, 'DNA-Sequenzen erlauben. Mit Hilfe von molekularbiologischen Standardverfahren (vgl. Sambrook et|al., 1989, loc.cit.) können Basenaustausche orgenommen oder natürliche oder synthetische Sequenzen hinzugefügt werden. Restriktionsschnittstellen zur Verfügyng stellen oder die überfüssige DNA oder oder *linker* angesetzt werden. Ferner können Manipulationen, die passende

Restriktion oder Ligation verwendet þverden. Als Analysemethode werden im allgemeinen eine Sequenzanalyse, eine Restriktionsanalyse und ggf. weitere

biochemisch-molekularbiologische Methoden durchgeführt.

2

prokaryontische oder eukaryontische Zellen, vorzugsweise bakterielle oder pflanzliche Mais, Weizen, Hirse, Sago, Reis, Erbse, Markerbse, Maniok, Kartoffel, Tomate, Raps, Zellen (z.B. aus E.coli, Agrobacteriurh, Solananceae, Poideae, Roggen, Gerste, Hafer, erfindungsgemäßen Nukleinsäuremo|ekü! oder einem erfindungsgemäßen Vektor erfindungsgemäßen Vektor enthält oder die von einer Zelle, die mit einem Sojabohne, Hanf, Flachs, Sonnenblume, Kuherbse, Mungbohne, Bohne, Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist eine Wirtszelle, insbesondere Arrowroot), die ein erfindungsgemäßes Nukleinsäuremolekül oder einen 2

ransformiert wurde, abstammt.

2

prokaryontische oder eukaryontisch\(\frac{1}{2}\) Zellen, vorzugsweise bakterielle oder pflanzliche Zellen (z.B. aus E.coli, Agrobacterium, Solananceae, Poideae, Roggen, Gerste, Hafer, Mais, Weizen, Hirse, Sago, Reis, Erbse, Markerbse, Maniok, Kartoffel, Tomate, Raps, Sojabohne, Hanf, Flachs, Sonnenblyme, Kuherbse, Mungbohne, Bohne, Banane oder Arrowroot), die neben einem rekombinanten Nukleinsäuremolekül codierend für ein Protein mit der Funktion einer $\beta\text{-AmJylase}$, ein oder mehrere weitere rekombinante Noch ein weiterer Gegenstand der Effindung ist eine Wirtszelle, insbesondere

kodieren, oder deren Teilen oder mi† diesen Nukleinsäuremolekülen hybridisierende Nukleinsäuremoleküle enthält, die für ein Protein ausgewählt aus der Gruppe A

유



Nukleotidsequenzen.

Amylasen, Glukosidasen, Teilen davon, sowie Nukleinsäuremoleküle, die mit einem der Veben der Verwendung der erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle lassen sich die erfindungsgemäßen Wirtszellen ggf. auch durch sukzessive Transformation herstellen Stärkesynthasen, löslichen Stärkesynthasen I , II, III oder IV, Entzweigungsenzymen, Verzweigungsenzymen, ADP-Glukose-Pyrophosphorylasen, Stärkekorn-gebundenen enthaltend Nukleotidsequenzen, die für ein Protein codieren mit der Funktion von (sog. "Supertransformation"), indem einzelne Nukleotidsequenzen oder Vektoren Disproportíonierungsenzymen, plastidären Stärkephosphorylasen, R1- Enzymen, besagten Nukleotidsequenzen oder deren Teilen hybridisiert, in mehreren

Herstellung einer transgenen Pflanzenzelle, die eine modifizierte Stärke synthetisiert, Eine weitere Ausführungsform der vorliegenden Erfindung betrifft ein Verfahren zur dadurch gekennzeichnet, daß ein erfindungsgemäßes Nukleinsäuremolekül oder ein erfindungsgemäßer Vektor in das Genom einer Pflanzenzelle integriert wird.

15

aufeinderfolgenden Transformationen der Zellen eingesetzt werden.

2

Komplexbildung, Jodbindung, Filmbildung, Klebekraft, Enzymstabilität, Verdaulichkeit Viskosität, Dickungsleistung, Löslichkeit, Kleisterstruktur, Transparenz, Hitze-, Scher-Durch die Bereitstellung der erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle ist es möglich, Amylose/Amylopektinverhältnis, Molmassenverteilung, Verzweigungsgrad, Korngröße oder Reaktivität im Vergleich zu in Wildtyp-Pflanzen synthetisierter Stärke verändert nodifizierten Stärke kommt, die beispielsweise in bezug auf Struktur, Wassergehalt, ist. Durch eine Erhöhung der Aktivität von am Stärkemetabolismus beteiligten und Säurestabilität, Retrogradationsneigung, Gelbildung, Gefrier/Taustabilität, mit Hilfe gentechnischer Methoden in den Stärkemetabolismus von Pflanzen Eigenschaften wie Fließ- und Sorptionsverhalten, Verkleisterungstemperatur, einzugreifen und ihn dahingehend zu verändern, daß es zur Synthese einer und -form sowie Kristallisation oder auch in ihren physikalisch-chemischen Proteingehalt, Lipidgehalt, Fasergehalt, Asche/Phosphatgehalt,

25

20

22

9

Temperaturabhängigkeiten in bezug þuf ihre Aktivität besitzen, besteht die Möglichkeit weise durch Überexpression entsprechender Nukleinsäuremoleküle, oder durch die Bereitstellung von Muțanten, die nicht mehr den zelleigenen Regulationsmechanismen unterliegen|und/oder unterschiedliche

Pflanzen wie z.B. in der Knolle bei der Kartoffel oder in dem Endosperm von Mais oder der Ertragssteigerung in entsprechen# gentechnisch veränderten Pflanzen. Durch die wirtschaftliche Bedeutung und die Vorteile dieser Möglichkeiten des Eingriffs in den Weizen kann es zu einer besonders ausgeprägten Ertragssteigerung kommen. Die Proteinen in bestimmten Zellen der stärkespeichernden Gewebe transformierter Steigerung der Aktivität einer oder mehrerer am Stärkemetabolismus beteiligten Stärkemetabolismus liegen auf der Hand.

2

Bei der Expression der erfindungsgerhäßen Nukleinsäuremoleküle in Pflanzen besteht grundsätzlich die Möglichkeit, daß dås synthetisierte Protein in jedem beliebigen

- Kompartiment der pflanzlichen Zelle İokalisiert sein kann. Um die Lokalisation in einem deletiert (entfernt) werden und die verbleibende codierende Region gegebenenfalls mit erreichen, muß die die Lokalisation gewährleistende Transit- oder Signalsequenz ggf. oestimmten Kompartiment (Cytosol, Vakuole, Apoplast, Plastiden, Mitochondriert) DNA-Sequenzen verknüpft werden, die die Lokalisierung in dem jeweiligen
- Kompartiment gewährleisten. Derart|ge Sequenzen sind bekannt (siehe beispielsweise Sraun et al., EMBO J. 11 (1992), 3219-3227; Wolter et al., Proc. Natl. Acad. Sci USA 85 (1988), 846-850; Sonnewald et al., Plant J. 1 (1991), 95-106) 2

Stärkemetabolismus beteiligten Proteins kann beispielsweise erzielt werden durch die Expression einer entsprechenden anfisense-RNA, einer sense-RNA zur Erzielung eines Cosuppressionseffektes, in vivo Mujagenese oder die Expression eines entsprechend construierten Ribozyms, das spezifiβch Transkripte spaltet, die eines der am Die Herstellung von Pflanzenzellen mit einer verringerten Aktivität eines am

findungsgemäßen Nukleinsäuremoleküls, vorzugsweise durch Expression eines antisense-Transkripts. 2

20

Stärkemetabolismus beteiligten Proteine codieren, unter Verwendung eines er-

17

Hierzu kann zum einen ein DNA-Molekül verwendet werden, de gesamte für ein am Stärkemetabolismus beteiligtes Protein codierende Sequenz einschließlich eventuell vorhandener flankierender Sequenzen umfaßt, als auch DNA-Moleküle, die nur Teile der codierenden Sequenz umfassen, wobei diese Teile eine Mindestlänge von 15 bp, vorzugsweise von mindestens 100-500 bp, und insbesondere von über 500 bp aufweisen. In der Regel werden DNA-Moleküle verwendet, die kürzer als 5000 bp, vorzugsweise kürzer als 2500 bp sind.

Regionen umschlossen ist.

Möglich ist auch die Verwendung von DNA-Sequenzen, die einen hohen Grad an Homologie zu den Sequenzen der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle aufweisen, aber nicht vollkommen identisch sind. Die minimale Homologie sollte größer als ca. 65 % sein. Die Verwendung von Sequenzen mit einer Homologie von 75% und insbesondere 80 % ist zu bevorzugen.

Die Expression von Ribozymen zur Verringerung der Aktivität von bestimmten Proteinen in Zellen ist dem Fachmann bekannt und ist beispielsweise beschrieben in EP-B1-O 321 201. Die Expression von Ribozymen in pflanzlichen Zellen wurden z.B. beschrieben in Feyter et al. (Mol. Gen. Genet. 250 (1996), 329-338).

Ferner kann die Verringerung der am Stärkemetabolismus beteiligten Proteine der Gruppe A in den erfindungsgemäßen Pflanzenzellen auch durch die sogenannte "in vivo-Mutagenese" erreicht werden, bei der durch Transformation von Zellen ein hybrides RNA-DNA-Oligonucleotid ("Chimeroplast") in Zellen eingeführt wird (Kipp P.B. et al., Poster Session beim "5" International Congress of Plant Molecular Biology 21-27, September 1997, Singapore; R.A. Dixon und C.J. Arntzen, Meeting report zu "Metabolic Engineering in Transgenic Plants", Keystone Symposia, Copper Mountain, CO, USA, TiBTECH 15 (1997), 441-447; internationale Patentanmeldung WO 95/15972; Kren et al., Hepatology 25 (1997), 1462-1468; Cole-Strauss et al., Science 273 (1996), 1386-1389).

23

23

20

Ein Teil der DNA-Komponente des hierbei verwendeten RNA-DNA-Oligonucleotids ist

2

homolog zu Aucleinsäuresequenz eines endogenen Proteins der Gruppe A, weist jedoch im Vergleich zur Nucleinsäuresequenz des endogenen Proteins der Gruppe A eine Mutation auf oder enthält eine heterologe Region, die von den homologen

Durch Basenpaarung der homologen Regionen des RNA-DNA-Oligonucleotids und des endogenen Nucleinsäuremoleküls, gefolgt von homologer Rekombination kann die in der DNA-Komponente des RNA-DNA-Oligonucleotids enthaltene Mutation oder heterologen Region in das Genom einer Pflanzenzelle übertragen werden. Dies führt zu einer Verringerung der Aktivität des am Stärkemetabolismus beteiligten Proteins der

2

Alternativ kann die Verringerung der am Stärkemetabolismus beteiligten Enzymaktivitäten in den Pflanzenzellen durch einen Cosuppressionseffekt erfolgen. Dieses Verfahren ist dem Fachmann bekannt und beispielsweise beschrieben in Jorgensen (Trends Biotechnol. 8 (1990), 340-844), Niebel et al., (Curr. Top. Microbiol. Immunol. 197 (1995), 91-103), Flavell et al. (Curr. Top. Microbiol. Immunol. 197 (1995), 43-46), Palaqui und Vaucheret (Plant. Mol. Biol. 29 (1995), 149-159), Vaucheret et al., (Mol. Gen. Genet. 248 (1995), 311-317), de Borne et al. (Mol. Gen. Genet. 243 (1994), 613-621) und anderen Quellen.

15

Zur Inhibierung der Synthese mehrerer an der Stärkebiosynthese beteiligter Enzyme in den transformierten Pflanzen können DNA-Moleküle zur Transformation verwendet werden, die gleichzeitig mehrere, die entsprechenden Enzyme codierenden Regionen in antisense-Orientierung unter der Kontrolle eines geeigneten Promotors enthalten. Hierbei kann alternativ jede Sequenz unter der Kontrolle eines eigenen Promotors stehen, oder die Sequenzen könner als Fusion von einem gemeinsamen Promotor transkribiert werden, so daß die Synthese der betreffenden Proteine in etwa gleichem oder unterschiedlichem Ausmaß inhibiert wird. Für die Länge der einzelnen codierenden Regionen, die in einem derartigen Konstrukt verwendet werden, gilt das, was oben bereits für die Herstellung von antisense-Konstrukten ausgeführt wurde.

entstehende Transkript sollte aber in der Regel eine Länge von 25 kb, vorzugsweise I von einem Promotor aus transkribierten antisense-Fragmente gibt es im Prinzip nicht. Das Eine obere Grenze für die Anzahl der in einem derartigen DN/ von 15 kb nicht überschreiten Mit Hilfe der erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle ist es möglich, Pflanzenzellen zu transformieren und die Synthese mehrerer Enzyme gleichzeitig zu inhibieren

beziehen: Stärkekorn-gebundene (GBSS I) und lösliche Stärkesynthasen (SSS I, II, III und IV), Verzweigungsenzyme (BE I, IIa und IIb), "Debranching"-Enzyme (R-Enzyme, Whistler, BeMiller und Paschall, Starch: Chemistry and Technology, Academic Press, London, 2nd Edition: 25-86). Diese Defekte können sich z.B. auf folgende Proteine Weiterhin können die erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle in klassische Stärkebiosynthese defizient oder defekt sind (Shannon und Garwood, 1984, Mutanten eingebracht werden, die in bezug auf ein oder mehrere Gene der soamylasen, Pullulanasen), Disproportionierungsenzyme und plastidäre Stärkephosphorylasen

2

2

assen sich von natürlicherweise vorkommenden Pflanzenzellen unter anderem dadurch enthalten ein erfindungsgemäßes Nukleinsäuremolekül, wobei dieses vorzugsweise mit en, die von derartig transformierten Zellen abstammen. Die erfindungsgemäßen Zellen regulatorischen DNA-Elementen verknüpft ist, die die Transkription in pflanzlichen Zel-Die vorliegende Erfindung betrifft somit auch transgene Pflanzenzellen, erhältlich nach Nukleinsäuremolekül oder Vektor transformiert wurden, sowie transgene Pflanzenzellen gewährleisten, insbesondere mit einem Promotor. Die erfindungsgemäßen Zellen erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen von natürlicherweise vorkommenden Molekül an einem Ort im Genom der Zelle integriert vorliegt, an dem es sonst nicht unterscheiden, daß sie ein erfindungsgemäßes Nukleinsäuremolekül enthalten, das vorkommt, d.h. in einer anderen genomischen Umgebung. Ferner lassen sich die natürlicherweise in diesen Zellen nicht vorkommt oder dadurch, daß ein solches einem erfindungsgemäßen Verfahren, die mit einem erfindungsgemäßen

52

23

20

Zellen vorkommenden Molekülen, sollassen sich die erfindungsgemäßen Pflanzenzellen natürlicherweise nicht vorkommt (vorkommen). Dies läßt sich beispielsweise mit Hilfe von natürlicherweise vorkommenden insbesondere dadurch unterscheiden, daß diese Nukleinesäuremolekül(en) um zusätz|iche Kopien zu bereits natürlicherweise in den gegebenenfalls zusätzlich zu natürlicherweise in den Zellen vorkommenden Kopien erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküls stabil integriert in ihr Genom enthalten, eines solchen Moleküls. Handelt es sich bei dem (den) in die Zellen eingeführten zusätzliche(n) Kopie(n) an Orten im ¢enom lokalisiert ist (sind) an denen sie rch unterscheiden, daß sie mindestens eine Kopie eines

Bevorzugt sind solche erfindungsgerhäßen Pflanzenzellen, in denen die Enzymaktivität einzelner, am Stärkemetabolismus bėteiligter Enzyme zu mindestens 10%, besonders bevorzugt zu mindestens 30% und ganz besonders bevorzugt um mindestens 50% erhöht oder erniedrigt ist

15

einer Southern Blot-Analyse nachprüfen.

2

Merkmale unterscheiden: Ist das einßeführte erfindungsgemäße Nukleinsäuremolekül assen sich z. B. durch Northern-Blof-Analyse nachweisen. Beispielsweise enthalten eingeführtes erfindungsgemäßes Nukleinsäuremolekül codiert werden. Dies kann z. vorkommenden Pflanzenzellen vorzugsweise durch mindestens eines der folgenden ranskripte der eingeführten erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle auf. Diese Weiterhin lassen sich die erfindungsßemäßen Pflanzenzellen von natürlicherweise neterolog in Bezug auf die Pflanzenzelle, so weisen die transgenen Pflanzenzellen durch immunologische Methoden, insbesondere durch eine Western-Blot-Analyse die erfindungsgemäßen Pflanzenzellen ein oder mehrere Proteine, die durch ein nachgewiesen werden.

ន

ន

Pflanzenzelle, können die erfindungsgemäßen Zellen von natürlicherweise auftretenden Nukleinsäuremoleküle unterschieder werden. Die transgenen Pflanzenzellen enthalten lst das eingeführte erfindungsgemäße Nukleinsäuremolekül homolog in Bezug auf die beispielsweise aufgrund der zusätzli¢hen Expression erfindungsgemäßer

30

'weniger"bedeutet dabei vorzugweise mindestens 10% mehr bzw. weniger, bevorzugt bzw. weniger Transkripte als entsprechende nicht-transformierte Zellen. Vorzugsweise mindestens 20% mehr bzw. weniger und besonders bevorzugt mindestens 50% mehr Steigerung bzw. Verminderung des Gehalts an erfindungsgemäßen Protein auf. Die äuremoteküle. Dies kann z. B. durch Northern-Blot-Analyse nachgewiesen werden. "Mehr" bzw. ransgenen Pflanzenzellen können nach dem Fachmann bekannten Techniken zu weisen die Zellen ferner eine entsprechende (mindestens 10%, z.B. mehr oder weniger Transkripte der erfindungsgemäßen I ganzen Pflanzen regeneriert werden.

ganzen Pfianzen aus den erfindungsgemäßen Pflanzenzellen sind ebenfalls Gegenstand Die durch Regeneration der erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen erhältlichen Pflanzen sowie Verfahren zur Herstellung transgener Pflanzen durch Regeneration von d.h. Pflanzen, die vom Menschen kultiviert werden für Zwecke der Ernährung oder für erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen enthalten. Bei den transgenen Pflanzen Weizen, Hirse, Sago etc.), Reis, Erbse, Markerbse, Maniok, Kartoffel, Tomate, Raps, monokotyle als auch dikotyle Pflanzen. Bevorzugt handelt es sich um Nutzpflanzen, der vorliegenden Erfindung. Ferner sind Gegenstand der Erfindung Pflanzen, die die kann es sich prinzipiell um Pflanzen jeder beliebigen Spezies handeln, d.h. sowohl stärkespeichernde Pflanzen, wie z.B. Getreidearten (Roggen, Gerste, Hafer, Mais, Sojabohne, Hanf, Flachs, Sonnenblume, Kuherbse, Mungbohne oder Arrowroot rechnische, insbesondere industrielle Zwecke. Vorzugsweise sind dies

~

Die Erfindung betrifft ebenfalls Vermehrungsmaterial der erfindungsgemäßen Pflanzen, beispielsweise Früchte, Samen, Knollen, Wurzelstöcke, Sämlinge, Stecklinge, Kalli Protoplasten, Zellkulturen etc. Durch die Veränderung der enzymatischen Aktivitäten der in den Stärkemetabolismus involvierten Enzyme kommt es zur Synthese einer in ihrer Struktur veränderten Stärke in den nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Pflanzen

22

und ein Markergen zur Selektion transformierter Bakterienzellen enthalten. Beispiele für eingeführt werden. Das erhaltene Pla<mark>smid wird für die Transformation von *E.coli-*Zellen</mark> gewünschte Sequenz kann an einer passenden Restriktionsschnittstelle in den Vektor gezüchtet, anschließend geerntet und lysiert. Das Plasmid wird wiedergewonnen. Als ler Einführung fremder Gene in höhere Pflanzen stehen eine große derartige Vektoren sind pBR322, pU¢-Serien, M13mp-Serien, pACYC184 usw. Die Anzahl von Klonierungsvektoren zur Verfügung, die ein Replikationssignal für E.coli Analysemethode zur Charakterisierung der gewonnenen Plasmid-DNA werden im /erwendet. Transformierte *E.coli*-Zel**k**en werden in einem geeigneten Medium

anderen DNA-Sequenzen verknüpft v^jerden. Jede Plasmid-DNA-Sequenz kann in den Manipulation kann die Plasmid DNA gespalten und gewonnene DNA-Fragmente mit nolekularbiologische Methoden eingåsetzt (Sambrook et al. loc.cit.). Nach jeder allgemeinen Restriktionsanalysen, Gelelektrophoresen und weitere biochemischgleichen oder anderen Plasmiden kloфiert werden 2

Γechniken zur Verfügung. Diese Tec∮niken umfassen die Transformation pflanzlicher Für die Einführung von DNA in eine pflanzliche Wirtszelle stehen eine Vielzahl von *Agrobacterium rhizogenes* als Transf^ormationsmittel, die Fusion von Protoplasten, mittels Polyethylenglykol (PEG), die Ihjektion, die Elektroporation von DNA, Zellen mit T-DNA unter Verwendung von Agrobacterium tumefaciens oder

Einbringung von DNA mittels der biolistischen Methode sowie weitere Möglichkeiten.

2

speziellen Anforderungen an die verwendeten Plasmide bzw. DNA gestellt. Es können ransformierten Zellen ganze Pflanze∮ regeneriert werden, ist jedoch die Anwesenheit Bei der Injektion und Elektroporation von DNA in Pflanzenzellen werden an sich keine einfache Plasmide wie z.B. pUC-Deriyate verwendet werden. Sollen aus derartig sines selektierbaren Markergens notv∤endig.

23

DNA-Sequenzen erforderlich sein. Werden z.B. für die Transformation der Pflanzenzelle das Ti- oder Ri-Plasmid verwendet, sp muß mindestens die rechte Begrenzung, häufig Je nach Einführungsmethode gewünschter Gene in die Pflanzenzelle können weitere 23

읆 Flankenbereich mit den einzuführenden Genen verbunden werden. edoch die rechte und linke Begrenzung der Ti- und Ri-Plasm

welche von der rechten und linken T-DNA Grenzregion eingerahmt werden. Sie können Werden für die Transformation Agrobakterien verwendet, muß die einzuführende DNA enthält außerdem die für den Transfer der T-DNA notwendige vir-Region. Intermediäre Vektor oder in einen binären Vektor. Die intermediären Vektoren können aufgrund von Rekombination in das Ti- oder Ri-Plasmid der Agrobakterien integriert werden. Dieses Vektoren können nicht in Agrobakterien replizieren. Mittels eines Helferplasmids kann transformierte Agrobakterium wird zur Transformation von Pflanzenzellen verwendet das eine vir-Region trägt, enthalten. Die vir-Region ist für den Transfer der T-DNA in Genet, 163:181-187). Das als Wirtszelle dienende Agrobakterium sollte ein Plasmid, replizieren. Sie enthalten ein Selektionsmarker-Gen und einen *Linker* oder *Polylinker*, die Pflanzenzelle notwendig. Zusätzliche T-DNA kann vorhanden sein. Das derartig direkt in die Agrobakterien transformiert werden (Holsters et al. (1978) Mol. Gen. (Konjugation). Binäre Vektoren können sowohl in E.coli als auch in Agrobakterien in spezielle Plasmide kloniert werden, und zwar entweder in einen intermediären Sequenzen, die homolog zu Sequenzen in der T-DNA sind, durch homologe der intermediäre Vektor auf *Agrobacterium tumefaciens* übertragen werden

2

15

2

Crit. Rev. Plant. Sci., 4: 1-46 und An et al. (1985) EMBO J. 4: 277-287 beschrieben Offsetdrukkerij Kanters B.V., Alblasserdam (1985), Chapter V; Fraley et al., Die Verwendung von T-DNA für die Transformation von Pflanzenzellen ist intensiv untersucht und ausreichend in EP 120516; Hoekema, In: The Binary Plant Vector System worden

25

zweckmäßigerweise mit Agrobacterium tumefaciens oder Agrobacterium rhizogenes Pflanzenzellen) können dann in einem geeigneten Medium, welches Antibiotika oder Stengelsegmente, Wurzeln, aber auch Protoplasten oder Suspensions-kultivierte kokultiviert werden. Aus dem infizierten Pflanzenmaterial (z.B. Blattstücke, Für den Transfer der DNA in die Pflanzenzelle können Pflanzen-Explantate

8

eingeführten DNA untersucht werdeh. Andere Möglichkeiten der Einführung fremdei in transformierter Zellen enthalten kann, wieder ganze Pflanzen regeneriert werden. Die so erhalteneh Pflanzen können dann auf Anwesenheit der DNA unter Verwendung des biolistsischen Verfahrens oder durch Biozide zur

- łeed, A. Pühler, P. Stadler, eds.), Vφl. 2, 627-659, VCH Weinheim-New York-Baselolants. In: Biotechnology, A Multi-V¢lume Comprehensive Treatise (H.J. Rehm, G. Protoplastentransformation sind bekannt (vgl. z.B. Willmitzer, L, 1993 Transgenic
- Hilfe von Agrobacterium tumefaciens wohl etabliert ist, weisen neuere Arbeiten darauf Während die Transformation dikotyl∳r Pflanzen über Ti-Plasmid-Vektorsysteme mit nin, daß auch monokotyle Pflanzen der Transformation mittels Agrobacterium oasierender Vektoren sehr wohl zugånglich sind (Chan et al., Plant Mol. Biol. (1993), 491-506; Hiei et al., Plant 4. 6 (1994), 271-282)

2

ransformation mittels des biolistischen Ansatzes, die Protoplastentransformation, die Elektroporation von partiell permeablisierten Zellen, die Einbringung von DNA miktels Alternative Systeme zur Transformakion von monokotylen Pflanzen sind die Glasfasern

15

wird ein Verfahren beschrieben, mit¦Hilfe dessen, ausgehend von einem schleimlosen, seschrieben (vgl. z.B. WO95/0612 $\beta_{\rm i}$ EP 0 513 849; EP 0 465 875). In EP 292 435 weichen (friable) granulösen Mais-Kβllus, fertile Pflanzen erhalten werden können. Spezifisch die Transformation von Mais wird in der Literatur verschiedentlich

20

siner in vitro Kultivierungszeit von 7 bis 8 Monaten erhalten Shillito et al. Pflanzen mit Protoplastenkultur, mit der Fähigkei‡ zu Pflanzen zu regenerieren, herstellbar ist. Nach peobachtet, daß es ferner für die Regenerierbarkeit zu fertilen Pflanzen notwendig ist, lebensfähigen Nachkommen, die jedoch Abnormalitäten in der Morphologie und der Shillito et al. (Bio/Technology 7 (1989), 581) haben in diesem Zusammenhang on Kallus-Suspensionskulturen auszugehen, aus denen eine sich teilende 22 8

Reproduktivität aufweisen. Prioli und Söndahl (Bio/Technology 7 (1989), 589)

iis-Pflanzen aus beschreiben ebenfalls die Regeneration und die Gewinnung Mais-Protoplasten. lst die eingeführte DNA einmal im Genom der Pflanzenzelle integriert, so ist sie dort in der Regel stabil und bleibt auch in den Nachkommen der ursprünglich transformierten Antibiotikum wie Kanamycin, G 418, Bleomycin, Hygromycin oder Phosphinothricin transformierter Zellen gegenüber Zellen, denen die eingeführte DNA fehlt, gestatten transformierten Pflanzenzellen Resistenz gegenüber einem Biozid oder einem u.a. vermittelt. Der individuelle gewählte Marker sollte daher die Selektion Zelle erhalten. Sie enthält normalerweise einen Selektionsmarker, der den

Erbanlage oder andere Erbanlagen besitzen, gekreuzt werden. Die daraus entstehenden auch McCormick et al. (1986) Plant Cell Reports 5:81-84). Die resultierenden Pflanzen Die transformierten Zellen wachsen innerhalb der Pflanze in der üblichen Weise (siehe können normal angezogen werden und mit Pflanzen, die die gleiche transformierte hybriden Individuen haben die entsprechenden phänotypischen Merkmale

Samen geerntet werden, um sicherzustellen, daß der entsprechende Phänotyp oder Es sollten zwei oder mehrere Generationen angezogen werden, um sicherzustellen, daß das phänotypische Merkmal stabil beibehalten und vererbt wird. Auch sollten andere Merkmale erhalten geblieben sind.

Stärke in an sich bekannter Weise, worin erfindungsgemäße Pflanzenzellen, Pflanzen, Pflanzenteilen oder Vermehrungsmaterial verarbeitet bzw. in das Verfahren integriert Ebenfalls ist ein weiterer Erfindungsgegenstand ein Verfahren zur Herstellung von werden Verfahren zur Extraktion der Stärke aus Pflanzen oder aus stärkespeichernden Teilen Maissamen sind z. B. in Eckhoff et al. (Cereal Chem. 73 (1996) 54-57) beschrieben. von Pflanzen sind dem Fachmann bekannt. Verfahren zur Extraktion von Stärke aus Die Extraktion von Maisstärke im industriellen Maßstab wird in der Regel durch das

26

Chemistry and Technology (Hrsg.: Whistler, BeMiller und Paschall (1994), 2. Ausgabe, illing" erreicht. Weiterhin sind Verfahren zur Extraktion der Stärke aus verschiedenen stärkespeicherndeh Pflanzen beschrieben, z. B. in "Starch

Academic Press Inc. London Ltd; ISBN 0-12-746270-8; siehe z. B. Kapitel XII, Seite 412-468: Mais und Sorghum-Stärkerj: Herstellung; von Watson; Kapitel XIII, Seite

on Mitch; Kapitel XV, Seite 491 bis 506: Weizenstärke: Herstellung, Modifizierung Miller; Kapitel XIV, Seite 479-490: Kårtoffelstärke: Herstellung und Verwendungen; 469-479: Tapioca-, Arrowroot- und Sagostärken: Herstellung; von Corbishley und

Reisstärke: Herstellung und Verwendungen; von Rohmer und Klem). Vorrichtungen, die für gewöhnlich bei Verfahren zur Extraktion von Stärke von Pflanzenmaterial 2

and Verwendungen; von Knight und bson; und Kapitel XVI, Seite 507 bis

rerwendet werden, sind Separatoren) Dekanter, Hydrocyclone, Sprühtrockner und Wirbelschichttrockner

aufgrund der Expression eines erfindyngsgemäßen Nukleinsäuremoleküls eine Stärke, die beispielsweise in ihren physikalis¢h-chemischen Eigenschaften im Vergleich zu in Die erfindungsgemäßen transgenen Aflanzenzellen und Pflanzen synthetisieren Wildtyp-Pflanzen synthetisierter Stärke verändert ist

15

erfindungsgemäßen Pflanzenzelle, Pflanze, deren Vermehrungsmaterial oder einem Noch ein weiterer Erfindungsgegenstand ist auch die Stärke, die aus einer erfindungsgemäßen Verfahren erhältl∮ch ist 2

Zu einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung zählt auch die industrielle Verwendung der erfindungsgemäßen Stärke zur Herstellung von Vahrungsmitteln, Verpackungsmaterfalien oder Einwegartikeln

22

modifiziert werden und eignet sich in unmodifizierter oder modifizierter Form für Die erfindungsgemäßen Stärke kann hach dem Fachmann bekannten Verfahren

verschiedene Verwendungen im Nah^lungsmittel- oder Nicht-Nahrungsmittelbereich.

27

Die Einsatzmöglichkeiten der erfindungsgemäßen Stärke lass,

zwei große Bereiche unterteilen. Der eine Bereich umfaßt die Hydrolyseprodukte der
Stärke, hauptsächlich Glukose und Glukosebausteine, die über enzymatische oder
chemische Verfahren erhalten werden. Sie dienen als Ausgangsstoff für weitere
chemische Modifikationen und Prozesse, wie Fermentation. Von Bedeutung kann hier
die Einfachheit und kostengünstige Ausführung eines Hydrolyseverfahrens sein, wie es
gegenwärtig im wesentlichen enzymatisch unter Verwendung von Amyloglukosidase
verläuft. Vorstellbar wäre eine Kosteneinsparung durch einen geringeren Einsatz von
Enzymen. Eine Strukturveränderung der Stärke, z.B. Oberflächenvergrößerung des
Korns, leichtere Verdaulichkeit durch geringeren Verzweigungsgrad oder eine sterische
Struktur, die die Zugänglichkeit für die eingesetzten Enzyme begrenzt, könnte dies

'n

Der andere Bereich, in dem die erfindungsgemäße Stärke wegen ihrer polymeren Struktur als sogenannte native Stärke verwendet werden kann, gliedert sich in zwei weitere Einsatzgebiete:

2

2

2

1. Nahrungsmittelindustrie

20

Stärke ist ein klassischer Zusatzstoff für viele Nahrungsmittel, bei denen sie im wesentlichen die Funktion des Bindens von wäßrigen Zusatzstoffen übernimmt bzw. eine Erhöhung der Viskosität oder aber eine erhöhte Gelbildung hervorruft. Wichtige Eigenschaftsmerkmale sind das Fließ- und Sorptionsverhalten, die Quell- und Verkleisterungstemperatur, die Viskosität und Dickungsleistung, die Löslichkeit der Stärke, die Transparenz und Kleisterstruktur, die Hitze-, Scher- und Säurestabilität, die Neigung zur Retrogradation, die Fähigkeit zur Filmbildung mit z.B. anorganischen oder organischen lonen.

23

2. Nicht-Nahrungmittelindustrie

2

In diesem großen Bereich wird Stärke als Hilfsstoff für unterschiedliche Herstellungsprozesse bzw. als Zusatzstoff in technischen Produkten eingesetzt. Bei

- 53

der Verwer, on Stärke als Hilfsstoff ist hier insbesondere die Papier- und Pappeindustrie zu nennen. Stärke dient dabei in erster Linie zur Retardation (Zurückhaltung von Feststoffen), der Abbindung von Füllstoff- und Feinstoffteilchen, als Festigungsstoff und zur Entwässerung. Darüber hinaus werden die günstigen Eigenschaften der Stärke in bezug auf die Steifigkeit, die Härte, den Klang, den Griff, den Glanz, die Glätte, die Spaltfestigkeit sowie die Oberflächen ausgenutzt.

2.1. Papier- und Pappeindustrie

2

Innerhalb des Papierherstellungsprozesses sind vier Anwendungsbereiche, nämlich Oberfläche, Strich, Masse und Sprühen, zu unterscheiden. Auf die Oberflächenstärke entfällt mit 80 % des Verbrauchs die mit Abstand größte Stärkemenge, 8 % werden als Strichstärke, 7 % als Massestärke und 5 % als Sprühstärke eingesetzt. Die Anforderungen an die Stärke in bezug auf die Oberflächenbehandlung sind im wesentlichen ein hoher Weißegrad, pine angepaßte Viskosität, eine hohe

Viskositätsstabilität, eine gute Filmbildung sowie eine geringe Staubbildung. Bei der Verwendung im Strich spielt der Feststoffgehalt, eine angepaßte Viskosität, ein hohes Bindevermögen sowie eine hohe Pigmentaffinität eine wichtige Rolle. Als Zusatz zur Masse ist eine rasche, gleichmäßige, verlustfreie Verteilung, eine hohe mechanische Stabilität und eine vollständige Zurückhaltung im Papierfließ von Bedeutung. Beim Einsatz der Stärke im Sprühbereich sind ebenfalls ein angepaßter Feststoffgehalt, hohe

2.2. Klebstoffindustrie

23

/iskosität sowie ein hohes Bindeve∱mögen von Bedeutung.

2

Ein großer Einsatzbereich von Stärken besteht in der Klebstoffindustrie, wo man die Einsatzmöglichkeiten in vier Teilbereiche gliedert: die Verwendung als reinem Stärkeleim, die Verwendung bei mit speziellen Chemikalien aufbereiteten Stärkeleimen, die Verwendung von Stärke als Zusatz zu synthetischen Harzen und Polymerdispersionen sowie die Verwendung von Stärken als Streckmittel für synthetische Klebstoffe. 90 % der Klebstoffe auf Stärkebasis werden in den Bereichen Wellpappenherstellung, Herstellung von Papiersäcken, Beuteln und Tüten, Herstellung

on Verbundmaterialien für Papier und Aluminium, Herstellung von Kartonagen und



2.3. Textil- und Textilpflegemittelindustrie

Wiederbefeuchtungsleim für Briefumschläge, Briefmarken usv

Herstellung von Textilien und Textilpflegemitteln. Innerhalb der Textilindustrie sind die qualitätsverschlechternden Vorbehandlungen, wie Bleichen, Färben usw., Stärke als Schlichtmittel, d.h. als Hilfstoff zur Glättung und Stärkung des Klettverhaltens zum Abriebfestigkeit beim Weben, Stärke als Mittel zur Textilaufrüstung vor allem nach Ein großes Einsatzfeld für Stärken als Hilfmittel und Zusatzstoff ist der Bereich Schutz gegen die beim Weben angreifenden Zugkräfte sowie zur Erhöhung der Farbstoffdiffusionen sowie Stärke als Zusatz zu Kettungsmitteln für Nähgarne. Verdickungsmittel bei der Herstellung von Farbpasten zur Verhinderung von folgenden vier Einsatzbereiche zu unterscheiden: Der Einsatz der Stärke als

2.4. Baustoffindustrie

diffundiert und dort den Karton an die Platte bindet. Weitere Einsatzbereiche sind die Beimischung zu Putz- und Mineralfasern. Bei Transportbeton werden Stärkeprodukte Der vierte Einsatzbereich ist die Verwendung von Stärken als Zusatz bei Baustoffen. vermischte Stärke mit dem Wasser verkleistert, an die Oberfläche der Gipsplatte Ein Beispiel ist die Herstellung von Gipskartonplatten, bei der die im Gipsbrei zur Verzögerung der Abbindung eingesetzt

2.5. Bodenstabilisation

Kombinationsprodukte aus Stärke und Polymeremuisionen sind nach heutiger Kenntnis Ein mengenmäßig begrenzter Markt für Stärkeprodukte bietet sich bei der Herstellung in ihrer Erosions- und verkrustungsmindernden Wirkung den bisher eingesetzten von Mitteln zur Bodenstabilisation an, die bei künstlichen Erdbewegungen zum temporären Schutz der Bodenpartikel gegenüber Wasser eingesetzt werden. Produkten gleichzusetzen, liegen preislich aber deutlich unter diesen.

25

2.6. Einsatz bei Pflanzenschutz- und Düngemitteln

Ξ

Ein Einsatzbereich liegt bei der Verwendung der Stärke in Pflanzenschutzmitteln zur

8

Freigabe der Wirkstoffe, zur Umwandlung flüssiger, flüchtiger und/oder übelriechender Verlängerung der Wirkdauer durch Verminderung ezifischen Eigens¢haften der Präparate. So werden Stärken zur /erbesserung der Benetzung von Pflånzenschutz- und Düngemitteln, zur dosierten Wirkstoffe in mikrokristalline, stabile, formbare Substanzen, zur Mischung inkompatibler Verbindungen und zur

2.7. Pharmaka, Medizin und Kosmetikindustrie

der Zersetzung eingesetzt.

Ein weiteres Einsatzgebiet besteht in Bereich der Pharmaka, Medizin und

2

für Tabletten oder zur Bindemittelverflünnung in Kapseln eingesetzt. Weiterhin dienen Stärken als Tablettensprengmittel, då sie nach dem Schlucken Flüssigkeit absorbieren und nach kurzer Zeit soweit quellen, daß der Wirkstoff freigesetzt wird. Medizinische Kosmetikindustrie. In der pharmazeutischen Industrie werden Stärken als Bindemittel Gleit- und Wundpuder basieren aus qualitativen Gründen auf Stärke. Im Bereich der

Düften und Salicylsäure eingesetzt. Fin relativ großer Anwendungsbereich für Stärke Kosmetik werden Stärken beispielsweise als Träger von Puderzusatzstoffen, wie iegt bei Zahnpasta

2

2.8. Stärkezusatz zu Kohle und Brikett

20

Einen Einsatzbereich bietet die Stärk als Zusatzstoff zu Kohle und Brikett. Kohle kann bei Grillkohle zwischen 4 und 6 %, bei kalorierter Kohle zwischen 0,1 und 0,5 %. Des wodurch ein frühzeitiges Zerfallen d\u00e4r Briketts verhindert wird. Der Stärkezusatz liegt mit einem Stärkezusatz quantitativ hochwertig agglomeriert bzw. brikettiert werden, weiteren gewinnen Stärken als Bind¢mittel an Bedeutung, da durch ihren Zusatz zu Kohle und Brikett der Ausstoß schädlicher Stoffe deutlich vermindert werden kann.

2.9. Erz- und Kohleschlammaufbereiltung

25

Stärke kann ferner bei der Erz- und Kohleschlammaufbereitung als Flockungsmittel eingesetzt werden.

2.10. Gießereihilfsstoff

verschiedenen Gußverfahren werden Kerne benötigt, die aus Bindemittel-versetzten Sänden hergestellt werden. Als Bindenittel wird heute überwiegend Bentonit eingesetzt, das mit modifizierten Stärken, meist Quellstärken, versetzt ist. zbereich besteht als Zusatz zu Gießereihilfsstoffen. Bei Ein weitere

Zweck des Stärkezusatzes ist die Erhähung der Fließfestigkeit sowie die Verbesserung rehydratisierbar, gut in Sand mischbar und hohes Wasserbindungsvermögen, produktionstechnische Anforderungen wie im kalten Wasser dispergierbar, der Bindefestigkeit. Darüber hinaus köhnen die Quellstärken weitere aufweisen.

Ś

2

2.11. Einsatz in der Kautschukindustrie

In der Kautschukindustrie wird Stärke zur Verbesserung der technischen und optischen Qualität eingesetzt. Gründe sind dabei die Verbesserung des Oberflächenglanzes, die Verbesserung des Griffs und des Aussehens, dafür wird Stärke vor der

Kaltvulkanisation auf die klebrigen gurhmierten Flächen von Kautschukstoffen gestreut, sowie die Verbesserung der Bedruckbarkeit des Kautschuks. 15

2.12. Herstellung von Lederersatzstoffen

Eine weitere Absatzmöglichkeit von mbdifizierten Stärken besteht bei der Herstellung von Lederersatzstoffen.

2

2.13. Stärke in synthetischen Polymerlen

Auf dem Kunststoffsektor zeichnen si¢h folgende Einsatzgebiete ab: die Einbindung von Stärkefolgeprodukten in den Veralbeitungsprozess (Stärke ist nur Füllstoff, es

alternativ die Einbindung von Stärkefolgeprodukten in die Herstellung von Polymeren besteht keine direkte Bindung zwischen synthetischem Polymer und Stärke) oder (Stärke und Polymer gehen eine feste Bindung ein). 23

Die Verwendung von Stärke als reinem Füllstoff ist verglichen mit den anderen Stoffen Stärkeeigenschaften zum Tragen kommen und hierdurch das Eigenschaftsprofil der wie Talkum nicht wettbewerbsfähig. Anders sieht es aus, wenn die spezifischen 8

Nachteile betreffen die ungenügende Transparenz, die verringerte Zugfestigkeit sowie von 1:1 zu einem 'master batch' kombiniert, aus dem mit granuliertem Polyäthylen ein verbessertes Antistatikverhalten, ein verbessertes Antiblockverhalten sowie eine Stoffdurchlässigkeit bei Hohlkörpern, eine verbesserte Wasserdampfdurchlässigkeit, werden die Stärke und das synthetische Polymer durch Koexpression im Verhältnis unter Anwendung herkömmlicher Verfahrenstechniken diverse Produkte hergestellt Stärkeprodukten bei der Verarbeitung von Thermoplasten, wie Polyäthylen. Hierbei werden. Durch die Einbindung von Stärke in Polyäthylenfolien kann eine erhöhte verbesserte Bedruckbarkeit mit wäßrigen Farben erreicht werden. Gegenwärtige Endprodukte deutlich verändert wird. Ein Bespiel hierfür ist

eine verringerte Dehnbarkeit

2

2

der Adaption der Stärkederivate sowie durch die verfahrenstechnische Optimierung ist es möglich, die Reaktion zwischen synthetischen Polymeren und den Hydroxygruppen Wärmeausdehnungsoffizienten, Verringerung des Schrumpfverhaltens, Verbesserung Eine andere Möglichkeit ist die Anwendung von Stärke in Polyurethanschäumen. Mit Anwendung von Stärke folgende Eigenschaftsprofile erhalten: eine Verringerung des der Stärken gezielt zu steuern. Das Ergebnis sind Polyurethanfolien, die durch die des Druck/Spannungsverhaltens, Zunahme der Wasserdampfdurchlässigkeit ohne Aufrißdichte, kein Abtropfen brennbarer Teile, Halogenfreiheit und verminderte Jeränderung der Wasseraufnahme, Verringerung der Entflammbarkeit und der Alterung. Nachteile, die gegenwärtig noch vorhanden sind, sind verringerte Druckfestigkeit sowie eine verringerte Schlagfestigkeit.

2

20

este Kunststoffprodukte, wie Töpfe, Platten und Schalen, sind mit einem Stärkegehalt on über 50 % herzustellen. Des weiteren sind Stärke/ Polymermischungen günstig zu Die Produktentwicklung beschränkt sich inzwischen nicht mehr nur auf Folien. Auch beurteilen, da sie eine sehr viel höhere biologische Abbaubarkeit aufweisen

25

Wasserbindungsvermögen Stärkepfropfpolymerisate gewonnen. Dies sind Produkte Außerordentliche Bedeutung haben weiterhin auf Grund ihres extremen

2

33

hoher Viskosität aus. Die Anwendungsbereiche für diese Superabsorber haben sich in besseres Binde- und Rückhaltevermö∯en von bis zu 1000 g Wasser pro g Stärke bei Monomers. Die heute verfügbaren Stärkepfropfpolymerisate zeichnen sich durch ein den letzten Jahren stark ausgeweitet|und liegen im Hygienebereich mit Produkten Radikalkettenmechanismus aufgepfropften Seitengitters eines synthetischen Windeln und Unterlagen sowie im landwirtschaftlichen Sektor, z.B. bei aus Stärke und einer nach dem Prinzip des Saatgutpillierungen

Verkleisterungstemperatur, Viskositäft, Dickungsleistung, Löslichkeit, Kleisterstruktur, Entscheidend für den Einsatz von neuen, gentechnisch veränderten Stärken sind zum Verzweigungsgrad, Korngröße und -form sowie Kristallisation, zum anderen auch die Transparenz, Hitze-, Scher- und Säurjestabilität, Retrogradationsneigung, Gelbildeng, Eigenschaften, die in folgende Merkrhale münden: Fließ- und Sorptionsverhalten, Asche/Phosphatgehalt, Amylose/Amγlopektinverhältnis, Molmassenverteilung, Gefrier/Taustabilität, Komplexbildung, Jodbindung, Filmbildung, Klebekraft, einen die Struktur, Wassergehalt, Pr¢teingehalt, Lipidgehalt, Fasergehalt, Enzymstabilität, Verdaulichkeit und Reaktivität 2 2

die Eigenschaften der z.B. aus der P¶anze gewonnenen Stärke dahingehend verändern, Entstehung von Phosphat-, Nitrat-, \$ulfat-, Xanthat-, Acetat- und Citratstärken führen. Hitze- und Druckbehandlung, Behanblung mit organischen oder anorganischen Säuren, Die Erzeugung modifizierter Stärken mittels gentechnischer Verfahren kann zum einen unterworfen werden, was zu weiter¢n Verbesserungen der Qualität für bestimmte der grundsätzlich bekannt. Insbesondere handelt es sich dabei um Modifikationen durch daß weitere Modifikationen mittels chemischer oder physikalischer Veränderungen gentechnische Verfahren veränderte|Stärken weiteren chemischen Modifikationen oben beschriebenen Einsatzgebiete führt. Diese chemischen Modifikationen sind enzymatische Behandlung, Oxidatiohen und Veresterungen, welche z.B. zur nicht mehr notwendig erscheinen. Z μ m anderen können jedoch auch durch

23

Desweiteren können ein- oder mehrwertige Alkohole in Gegenwart starker Säuren zur

aß Stärke-

Erzeugung von Erzeugung von Stärkeethern eingesetzt werde

)	
Alkylether, 0-A	Alkylether, O-Allylether, Hydroxylaikylether, O-Carboxylmethylether, N-haltige		0.460	S C Ho (OH-bit) May 08
Stärkeether, P-I	Stärkeether, P-haltige Stärkeether, S-haltige Stärkeether,vernetzte Stärken oder		rui ec o	
Stärke-Pfropf-P	Stärke-Pfropf-Polymerisate resultieren.			2,5 mM DTT
		×		2 mM EDTA
Eine Verwendu	Eine Verwendung der erfindungsgemäßen Stärken liegt in der industriellen			
Anwendung, vo	Anwendung, vorzugsweise für Lebensmittel oder der Herstellung von		Puffer C	0,5 M Natr <mark>umcitrat pH 7,6</mark>
Verpackungsma	Verpackungsmaterialien und Einwegartikeln.			50 mM Tris-HCI pH 7,6
				2,5 mM DTT
Die nachfolgen	Die nachfolgenden Beispiele dienen der Illustrierung der Erfindung und stellen in keiner	10		2 mM EDTA
Weise eine Einschränkung dar.	chränkung dar.			
			10 x TBS	0,2 M Tris-HCl pH 7,5
Verwendete Abkürzungen:	okürzungen:			5,0 M NaC
띪	branching enzyme (Verzweigungsenzym)			
ф	Basenpaar	15	10 x TBST	10 x TBS
IPTG	Isopropy β-D-Thiogalacto-Pyranosid			0,1 % (v/v) Tween 20
SS	soluble starch synthase (lösliche Stärkesynthase)			
PMSF	Phenylmethylsulfonylfluorid		Elutionspuffer	25 mM Tris pH 8,3
				250 mM Gycin
In den Beispiele	In den Beispielen verwendete Medien und Lösungen:	20		
			Dialysepuffer	50 mM Tris-HCi pH 7,0
20 x SSC	175,3 g NaCi			50 mM NaCi
	88,2 g Natrium-Citrat			2 mM EDTA
	ad 1000 ml mit ddH ₂ O			14,7 mM [-Mercaptoethanol
	pH 7,0 mit 10 N NaOH	25		0,5 mM PMSF
Puffer A	50 mM Tris-HCI pH 8,0		Proteinpuffer	50 mM Natriumphosphatpuffer pH 7,2
	2,5 mM DTT			10 mM EDTA
	2 mM EDTA			0,5 mM PMSF
	0,4 mM PMSF	30		14,7 mM \$-Mercaptoethanol
	10% Glycerin			

0,1 % Natroundithionit

Beschreibung der Abbildungen:

Fig. 1 stellt ein schematisches RVA-Temperaturprofil (Viskosität vs. Zeit [min]) dar mit den viskosimetrischen Parametern T = Verkleisterungstemperatur,

Temperatur zum Zeitpunkt des Verkleisterungsbeginns; Max bezeichnet die maximale Viskosität; Min bezeichnet die maximale Viskosität; Fin bezeichnet die Viskosität am Ende der Messung; Set ist die Differenz (Δ) aus Min und Fin (Setback).

In den Beispielen wurden die folgenden Methoden verwendet:

9

1. Klonierungsverfahren

Zur Klonierung in E. coli wurde der Vektor pBluescript II SK (Stratagene) verwendet.

2

Für die Pflanzentransformation wurden die Genkonstruktionen in den binären Vektor pBinAR Hyg (Höfgen & Willmitzer, 1990, Plant Sci. 66:221-230) und pBinB33-Hyg kloniert.

2. Bakterienstämme und Plasmide

2

Für den Bluescript-Vektor p Bluescript II KS (Stratagene) und für die pBinAR Hyg- und pBinB33 Hyg-Konstrukte wurde der *E. coli*-Stamm DH5α (Bethesda Research Laboratories, Gaithersburgh, USA) verwendet. Für die *in vivo excision* wurde der *E. coli-*Stamm XL1-Blue verwendet.

pBinAR

Das Plasmid pBinAR ist ein Derivat des binären Vektorplasmids pBin19 (Bevan, 1984, Nucl. Acid Res. 12:8711-8721), das folgendermaßen konstruiert wurde:

Ein 529 bp langes Fragment, das die Nukleotide 6909-7437 des 35S-Promotor des Blumenkohl-Mosaik-Virus umfaßt, wurde als EcoRI/Kpnl-Fragment aus dem Plasmid

읽

37

al., 1986) isoliert und zwischen die EcoRI- und KpnI-Schnittstellen des Polylinkers von pUC18 ligiert und wurde Plasmid pUC18-35S bezeichnet. Aus dem Plasmid pAGV40 (Herrera-Estrella et al., 1983) wurde mit Hilfe der Restriktionsendonucleasen HindIII und Pvull ein 192 bp langes Fragment isoliert, DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., 1984, EMBO J.:835-846) umfaßt (Nukleotide 11749-11939). Nach Addition von SphI-Linkern an die Pvull-Schnittstelle wurde das Fragment zwischen die SpHI- und HindIII-Schnittstellen von pUC18-35S ligiert und wurde Plasmid pA7 bezeichnet. Desweiteren wurde der gesamte Polylinker enthaltend den 35S-Promotor und ocs-Terminatbr mit EcoRI und HindIII herausgeschnitten und in den entsprechend geschnittenen pBih19 ligiert. Dabei entstand der pflanzliche

pBinB33

~

Expressionsvektor pBinAR (Höfgen uhd Willmitzer, 1990)

2

Der Promotor des Patatin Gens B33 aus Solanum tuberosum (Rocha-Sosa et al., 1989) wurde als Dral-Fragment (Nukleotide -1512 - +14) in den mit Sst I geschnittenen Vektor pUC19, dessen Enden mit Hilfe der T4-DNA Polymerase geglättet worden waren, ligiert. Daraus entstand das Plasmid pUC19-B33. Aus diesem Plasmid wurde der B33-Promotor mit EcoRI und Smal herausgeschnitten und in den entsprechend geschnittenen Vektor pBinAR ligiert. Hieraus entstand der pflanzliche

20 Expressionsvektor pBinB33.

pBinAR-Hyg

Ausgehend vom Plasmid pA7 (vgl. Beschreibung des Vektors pBinAR) wurde das EcoRI-HindIII Fragment umfassend den 35S-Promotor, den ocs-Terminator sowie den zwischen 35S-Promotor und ocs-Terminator gelegenen Teil des Polylinker in das entsprechend geschnittene pBin-Hyg Plasmid gesetzt.

25

pBinB33-Hyg

Ausgehend vom Plasmid pBinB33 wurde das EcoRI-HindIII Fragment umfassend den B33-Promotor, einen Teil des Polylirkers sowie den ocs-Terminator

8

herausgeschnittenen und in den entsprechend geschnittenen Vektor pBin-Hyg ligiert.



3. Transformation von Agrobacterium tumefaciens

Hieraus entstand der pflanzliche Expressionsvektor pBinB33

Der Transfer der DNA erfolgte durch direkte Transformation nach der Methode von Nucleic Acids Res. 7:1513-1523) isoliert und nach geeigneter Restriktionsspaltung transformierter Agrobakterien wurde nach der Methode von Birnboim&Doly (1979, Höfgen&Willmitzer (1988, Nucleic Acids Res. 16:9877). Die Plasmid-DNA gelelektrophoretisch analysiert.

4. Transformation von Kartoffeln

2

Plants. S. 24-29, eds.: Potrykus, I. and Spangenberg, G., Springer Verlag, Deblaere et tumefaciens-Stammes C58C1 durchgeführt (Dietze et al. (1995) in Gene Transfer to Die Transformation der Plasmide in die Kartoffelpflanzen (Solanum tuberosum L.cv. Desiree, Vereinigte Saatzuchten eG, Ebstorf) wurde mit Hilfe des Agrobacterium al., 1985, Nucl. Acids Res. 13:4777-4788)

2

Zehn kleine mit dem Skalpell verwundete Blätter einer Kartoffel-Sterilkultur wurden in Saccharose gelegt, welches 50 ml einer unter Selektion gewachsenen Agrobacterium Blätter zur Sproßinduktion auf MS-Medium mit 1,6% Glukose, 1,4 mg/l Zeatinribose, erfolgte eine weitere Inkubation für 2 Tage im Dunkeln. Daraufhin wurden die Blätter Bacto Agar gelegt. Nach einwöchiger Inkubation bei 25°C und 3000 Lux wurden die zur Kallusinduktion auf MS-Medium mit 1,6% Glukose, 5 mg/l Naphthylessigsäure, 20 mg/l Naphthylessigsäure, 20 mg/l Giberellinsäure, 250 mg/l Claforan, 50 mg/l 0,2 mg/l Benzylaminopurin, 250 mg/l Claforan, 50 mg/l Kanamycin, und 0,80.% umefaciens-Übernachtkultur enthielt. Nach 3-5 minütigem, leichtem Schütteln 10 ml MS-Medium (Murashige&Skoog (1962) Physiol. Plant. 15: 473) mit 2% Kanamycin, und 0,80.% Bacto Agar gelegt

52

23

Pflanzenhaltung

33

urden im Gewächshaus unter folgenden Bedingungen gehalten: 16 h bei 25000 Lux und 22°C 39 8 h bei 15°C % 09 Dunkelperiode Lichtperiode Luftfeuchte Kartoffelpf

6. Radioaktive Markierung von DNA-Fragmenten

Primer Labelling Kits der Firma Boehinger Mannheim (Deutschland) nach den Angaben Die radiokative Markierung von DNA Fragmenten wurde mit Hilfe eines DNA-Random

des Herstellers durchgeführt. 2

7. Bestimmung der Stärkesynthase-Åktivität

von 14 C-Glukose aus ADP[14 C-Gluk¢s] in ein in Methanol/KCl unlösliches Produkt wie Die Bestimmung der Stärkesynthasepktivität erfolgte durch Bestimmung des Einbaus oeschrieben in Denyer & Smith, 1992, Planta 186:609-617.

 Σ

8. Nachweis von löslichen Stärkesynthasen im nativen Gel

Selelektrophorese wurden Gewebepfoben von Kartoffelknollen in 50 mM Tris-HCI pH Die Elektrophorese wurde in einer MiniProtean II Kammer (BioRAD) durchgeführt. Die 7,6, 2 mM DTT, 2,5 mM EDTA, 10 % Glycerin und 0,4 mM PMSF aufgeschlossen. Zum Nachweis der Aktivität löslicher Stärkesynthasen durch nicht-denaturierende Laufpuffer diente 25 mM Tris-Glycid pH 8,4. Gleiche Mengen an Proteinextrakt Monomerkonzentration der 1,5 mm dicken Gele war 7,5 % (w/v), als Gel- und wurden aufgetragen und für 2 h bei 10 mA je Gel aufgetrennt. 2 53

8,5, 25 mM Kaliumacetat, 2 mM EфTA, 2 mM DTT, 1 mM ADP-Glukose, 0,1 % (w/v) Anschließend erfolgte die Inkubation der Aktivitäts-Gele in 50 mM Tricine-NaOH pH Amylopektin und 0,5 M Natriumcitrþt. Gebildete Glukane wurden mit Lugolscher

Lösung angefärbt. 2



9. Stärkeanalytik

Die von den transgenen Kartoffelpflanzen gebildete Stärke wurde durch folgende Methoden charakterisiert: Bestimmung des Amylose/Amylopektinverhältnisses in Stärke aus Kartoffelpflanzen

a

Stärke wurde nach Standardmethoden aus Kartoffelpflanzen isoliert und das Verhältnis Amylose zu Amylopektin nach der von Hovenkamp-Hermelink et al. beschriebenen Methode (Potato Research 31 (1988) 241-246) bestimmt.

2

Bestimmung des Phosphatgehaltes

ā

In der Kartoffelstärke können einige Glucoseeinheiten an den Kohlenstoffatomen der Position C2, C3 und C6 phosphoryliert sein. Zur Bestimmung des Phosphorylierungsgrades an der C6-Position der Glucose wurden 100 mg Stärke in 1 ml 0.7 M HCl für 4 Stunden bei 95°C hydrolysiert (Nielsen et. al. (1994) Plant Physiol. 105: 111-117). Nach Neutralisation mit 0.7 M KOH wurden zur Glucose-6-phosphat-Bestimmung 50 ml des Hydrolysats einem optisch-enzymatischen Test unterzogen. Die Änderung der Absorption des Testansatzes (100 mM Imidazol/HCl; 10 mM MgCl₂; 0.4 mM NAD; 2 units Glucose-6-phosphat-Dehydrogenase aus *Leuconostoc mesenteroides*; 30°C) wurde bei 334 nm verfolgt.

2

20

Die Bestimmung des Gesamtphosphats erfolgte wie in Ames, 1996, Methods in Enzymology VIII, 115-118 beschrieben.

33

25

Analyse der Seitenketten des Amylopektins

ਹ

8

Zur Analyse der Verteilung und Länge der Seitenketten in den Stärkeproben wurde 1

8

~

4

ml einer O, Stärkelösung mit O,4 U Isoamylase (Megazyme International Ireland Ltd., Bray, Ireland) über Nacht bei 37°C in 100 mM Na-citrat-Puffer, pH 3,5 verdaut.

Die weitere Analyse erfolgte, sofern hicht anders erwähnt, entsprechend den Angaben von Tomlinson et al., (1997), Plant (131-47).

Korngrößenbestimung

ô

2

Die Korngrößenbestimmung wurde mit einem Fotosedimentometer des Typs
"Lumosed" der Firma Retsch GmbH, Deutschland, durchgeführt. Hierfür wurden 0.2 g
Stärke in ca. 150 ml Wasser suspendiert und sofort vermessen. Das vom Hersteller
mitgelieferte Programm berechnete den mittleren Durchmesser der Stärkekörner auf
der Annahme einer durchschnittlichen Dichte der Stärke von 1,5 g/l.

e) Verkleisterungseigenschaften

2

Die Verkleisterungs- bzw. Viskosität eigenschaften der Stärke wurden mit einem Viskograph E der Firma Brabender oHG, Deutschland, oder mit einem Rapid Visco Analyser, Newport Scientific Pty Ltd, Investment Support Group, Warriewood NSW 2102, Australien, aufgezeichnet. Be Verwendung des Viskographen E wurde eine Suspension von 30 g Stärke in 450 ml Wasser folgendem Heizprogramm unterzogen: aufheizen von 50°C auf 96°C mit 3°/min., 30 Minuten konstant halten, abkühlen auf 30°C mit 3°/min. und abermals 30 Minuten konstant halten. Das Temperaturprofil lieferte charakteristische Verkleisterungseigenschaften.

Bei der Messung mittels des Rapid Visco Analysers (RVA) wurde eine Suspension von 2 g Stärke in 25 ml Wasser folgendem Heizprogramm unterzogen: 60 s bei 50°C suspendieren, aufheizen von 50°C auf 95°C mit 12°/min., 2,5 Minuten konstant halten, abkühlen auf 50°C mit 12°Q/min. und abermals 2 Minuten konstant halten. Das RVA-Temperaturprofil lieferte de viskosimetrischen Parameter der untersuchten

42

Stärken für die maximale (Max) und Endviskosität (Fin), die Verungstemperatur (T), die nach der maximalen Viskosität auftretende minimale Viskosität (Min) sowie die Differenz aus minimaler und Endviskosität (Setback, Set) (vgl. Tabelle 1 und Fig. 1).

Bestimmung der Gelfestigkeit

4

Zur Bestimmung der Gelfestigkeit mittels eines Texture Analyser wurden 2 g Stärke in 25 ml Wasser verkleistert (vgl. Messung mittels RVA) und anschließend 24 h lang bei 25°C luftdicht verschlossen gelagert. Die Proben wurden unter der Sonde (runder Stempel) eines Texture Analysers TA-XT2 (Stable Micro Systems) fixiert und die Gelfestigkeit mit folgenden Parameter-Einstellungen bestimmt:

2

Test-Geschwindigkeit 0,5 mm
Eindringtiefe 7 mm
Kontaktfläche (des Stempels) 113 mm²
Druck/Kontaktfläche 2 g

2

Bestimmung von Glucose, Fructose und Saccharose

9

2

Zur Bestimmung des Glucose-, Fructose- bzw. Saccharosegehalts wurden kleine Knollenstücke (Durchmesser ca. 10 mm) von Kartoffelknollen in flüssigem Stickstoff eingefroren und anschließend für 30 min bei 80°C in 0,5 ml 10 mM HEPES, pH 7,5; 80 % (Vol../Vol.) Ethanol extrahiert. Der Überstand, der die löslichen Bestandteile enthält, wurde abgenommen und das Volumen bestimmt. Der Überstand wurde zur Bestimmung der Menge an löslichen Zuckern verwendet. Die quantitative Bestimmung von löslicher Glucose, Fructose und Saccharose wurde in einem Ansatz mit folgender Zusammensetzung durchgeführt.

25

100,0 mM Imidazol/HCl, pH 6,9 1,5 mM MgCl₂ 0,5 mM NADP⁺

23

1,3 mM ATP
10-50 μ l Probe
1,0 U Glucose-6-Phosphatdehydrogenase aus Hefe

Der Ansatz wurde 5 min lang bei Raµmtemperatur inkubiert. Die Bestimmung der Zucker erfolgt anschließend photometrisch durch Messung der Absorption bei 340 nm nach aufeinanderfolgender Zugabe vpn

1,0 Einheiten Phosphogludoisomerase aus Hefe (zur Bestimmung von

(zur Bestimmung von Glucose),

Einheiten Hexokinase aus Hefe

10 Fructose) und

,0 Einheiten Invertase aus Hefe (zur Bestimmung von Saccharose).

Ausführungsbeispiele:

2

Beispiel 1: Isolierung eines dDNA-Fragments kodierend für β-Amylase aus

Kartoffel

Etwa 6x10⁶ Plaque forming Units (pfU's) einer Knollen-spezifischen cDNA-Bibliothek aus Kartoffel (\(\lambda\)ZAP II, Stratagene) wurden nach Herstellerangaben (Stratagene) in vivo excisiert und ein Teil des Phagmidstocks zur Transfektion von E.coli XL1-MRF-Zellen (nach Herstellerangaben) verwendet. Plasmid-DNA von etwa 5x10⁵ solcher E.coli-Transformanden wurde präpadiert (Sambrook et al., 1989,loc.cit.) und zur Transformation nach der Elektroporationsmethode (BioRAD, nach Angaben des Herstellers) von Zellen des E.coli-Stammes KV832/pACAG (Abel, G., 1995,

ន

Dissertation am FB Biologie der FU Berlin) verwendet.

22

Die KV832/pACAG-Transformander wurden auf YT-Medium (5g/l NaCl, 8g/l Trypton, 5 g/l Hefeextrakt) mit 1 % Glukose und 1 mM IPTG bei 37°C kultiviert. Zur Selektion auf das Vorhandensein des Plasmids pACAG enthielt das Medium 10 mg/l Chloramphenicol. Zur Selektion auf positive Transformanden enthielt das Medium 100

ខ្ល

mg/l Ampicillin.



über Jod-Dampf gefärbt. Plasmid-DNA deutlich schwach gefärbter Kolonien wurde Nach etwa 14 Stunden Wachstum wurden die Kolonien der transformierten Zellen (Sambrook et al., 1989, loc.cit.) verwendet. Plasmid DNA dieser Transformanden nach Birnboim & Doly (1979) präpariert und zur Transformation von E. coli DH5lphawurde zur DNA-Sequenzierung eingesetzt und als Seq. ID Nr. 1 identifiziert Das auf diese Weise selektierte Plasmid wurde am 24.07.98 unter der Nummer DSM ein ca. 1300 bp langes Asp718/BamH1-Fragment der als Seq. ID Nr. 1 dargestellten hinterlegt und enthält zwischen dem CAMV 35S-Promotor und dem ocs-Terminator 12347 bei der Deutschen Sammlung für Mikroorganismen in Braunschweig, BRD, Nukleotidsequenz, kodierend für eine β-Amylase aus Solanum tuberosum.

2

Herstellung des Plasmids p35SaSSI-Hyg Beispiel 2:

~

wurde in "antisense". Orientierung bezüglich des 35S-Promotors zwischen die Asp718. Ein 1831 bp langes Asp718/Xbal-Fragment, enthaltend eine partielle cDNA kodierend für die SSS I aus Kartoffel (Abel, G., (1995) Dissertation, Freie Universität Berlin), und Xbal-Schnittstelle des Vektors pBinAR-Hyg eingeführt

Herstellung des Plasmids p35S-SSI-Kan Beispiel 3:

2

Kartoffel, (Abel 1995, loc.cit.) wurde geglättet und in dem mit Smal vorgeschnittenen Ein 2384 bp langes EcoRI-Fragment, enthaltend eine cDNA kodierend für SS I aus Vektor pBinAR in "sense"-Orientierung bezüglich des 35S-Promotors eingeführt.

53

Herstellung des Plasmids p35SαSSII-Kan Beispiel 4:

Ein 1959 bp langes Smal/Asp718-Fragment, enthaltend eine partielle cDNA kodierend für die SS II aus Kartoffel (Abel, 1995, dort als GBSS II bezeichnet), wurde geglättet

2

39

brientierung bezüğlich des 35S-Promotors in die Smal-Schnittstelle 3 des Vektors pBinAR eingeführt. und in "ant

Herstellung des Plasmids pB33-SSII-Hyg Beispiel 5:

Š

Ein 2619 bp langes Smal/Sall Fragm‡nt, enthaltend eine cDNA kodierend für die SS II Vektor pBinB33-Hyg in "sense"-Orientierung bezüglich des B33-Promotors eingeführt. sus Kartoffel (Abel, 1995, loc.cit.), wurde in den mit Smal und Sall vorgeschnittenen

Herstellung des Plasmids p35SaSSSIII-Hyg Beispiel 6:

2

SS III aus Kartofffel (Abel et al., 1996, Plant J. 10(6):981-991), wurde in "antisense"-Ein 4212 bp langes Asp718/Xbal-Fragment, enthaltend eine cDNA kodierend für die

Orientierung bezüglich des 35S-Promotors zwischen die Asp718- und die Xbal· Schnittstelle des Vektors pBinAR-Hyß eingeführt 15

Herstellung des Pasmids p35S-SSIII-Kan Beispiel 7:

əezüglich des 35S-Promotors in die \$mal-Schnittstelle des Vektors pBinAR eingeführt. Ein 4191 bp langes EcoRI-Fragment, enthaltend eine cDNA kodierend für SS III aus Kartoffel (Abel et al., 1996, loc.cit.) wurde geglättet und in "sense"-Orientierung 2

Herstellung des Plasmids pB33αBEαSSIII-Kan Beispiel 8:

25

Promotors in den mit Smal vorgeschhittenen Vektor pBinB33 eingeführt. Das erhaltene langes BamHI-Fragment, enthaltend eine partielle cDNA kodierend für das SS III-Enzym 8E-Enzym aus Kartoffel enthält (Kosķmann et al., 1991, Mol. & Gen. Genetics 230(1-Ein 1650 bp langes Hindll-Fragment, welches eine partielle cDNA kodierend für das Plasmid wurde mit BamHI aufgeschrlitten. In die Schnittstelle wurde ein 1362 Bp 2):39-44), wurde geglättet und in "antisense"-Orientierung bezüglich des B33

entierung aus Kartoffel (Abel et al., 1996, loc.cit.), ebenfalls in "antise bezüglich des B33-Promotors eingeführt.

Herstellung des Plasmids p35SαSSII-αSSIII-Kan Beispiel 9:

Asp718/BamHi-Verdau wieder herausgeschnitten und in den ebenso verdauten Vektor wurde ein 1356 Bp langes BamHl-Fragment, enthaltend eine partielle cDNA kodierend Ein 1546 bp langes EcoRV/Hincll-Fragment, enthaltend eine partielle cDNA kodierend pBinAR in "antisense"-Orientierung bezüglich des 35S-Promotors eingefügt. Danach Orientierung bezüglich des 35S-Promotors in die BamHI-Schnittstelle des Vektors ür die SS III aus Kartoffel (Abel et al., 1996, loc.cit.), ebenfalls in "antisense"geschnittenen Vektor pBluescript II KS kloniert und anschließend über einen für die SS II aus Kartoffel (Abel, 1995, loc.cit.), wurde in den EcoRV/HincIIpBinAR-αSSII eingeführt.

2

2

Herstellung des Plasmids pB33αSSIαSSIII-Kan Beispiel 10:

2

pBinB33-Vektors in "antisense"-Orientierung bezüglich des B33-Promotors kloniert. Ein 1362 Bp langes BamHi-Fragment enthaltend eine partielle cDNA kodierend für die SS Ein 2384 bp langes EcoRl-Fragment enthaltend eine cDNA kodierend für SS I aus Kartoffel (Abel, 1995, loc.cit.) wurde geglättet und in die Smal-Schnittstelle des III aus Kartoffel (Abel et al., 1996, loc.cit.) wurde in die BamHI-Schnittstelle des resultierenden Vektors ebenfalls in "antisense"-Orientierung bezüglich des B33-Promotors eingeführt.

2

Herstellung des Plasmids p35SaSSII-Hyg Beispiel 11:

Ein 1959 bp langes Smal/Asp718-Fragment, enthaltend eine partielle cDNA kodierend für die SS II (Abel, 1995, loc.cit.), wurde geglättet und in "antisense"-Orientierung bezüglich des 35S-Promotors in die Smal-Schnittstelle des pBinAR-Hyg-Vektors

Beispiel 12

Einführung der Plasmide in das Genom von Kartoffelzellen

aufeinanderfolgend in Agrobakterien Hansferiert, mit deren Hilfe die Transformation transformierten Pflanzenzellen wurden anschließend ganze Pflanzen regeneriert. von Kartoffelzellen wie oben beschrieben vorgenommen wurde. Aus den Die in Beispiel 1 bis 11 aufgeführten Plasmide wurden einzeln und/oder

Charakterisierung der physiko-chemischen Eigenschaften der modifizierten Stärken Beispiel 13:

mittels RVA bestimmten Viskositäts- þder Verkleisterungseigenschaften sowie ihrem Wildtyppflanzen synthetisierter Stärke in ihrem Phosphat- oder Amylosegehalt, den Veränderung der physiko-chemischen Eigenschaften der von ihnen synthetisierten Stärken. Die von diesen Pflanzen gebijdete Stärke unterscheidet sich z.B. von in Als Ergebnis der Transformation zeigten die transgenen Kartoffelpflanzen eine chromatographischen Verhalten.

2

20

23

22



Nukleinsäuremolekül, codierend ein Protein mit der Funktion einer β-Amylase aus

Kartoffel, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus

a) Nukleinsäuremolekülen, die ein Protein codieren, das die unter Seq ID NO. 2 angegebene Aminosäuresequenz umfaßt,

b) Nukleinsäuremolekülen, die die unter Seq ID No. 1 dargestellte

Nucleotidsequenz oder Teile davon umfassen oder eine korrespondierende Ribonucleotidsequenz;

c) Nukleinsäuremoleküle, die mit den unter (a) oder (b) genannten

2

Nukleinsäuremolekülen hybridisieren, vorzugsweise spezifisch hybridisieren oder komplementär sind, und d) Nukleinsäuremolekülen, deren Nucleotidsequenz aufgrund der Degeneration des genetischen Codes von der Sequenz der unter (a), (b) oder (c) genannten Nukleinsäuremoleküle abweicht.

2. Rekombinantes Nukleinsäuremolekül, enthaltend

a) ein Nukleinsäuremolekül codierend für ein Protein mit der Funktion einer
 β-Amylase aus Kartoffel gemäß Anspruch 1 und

2

ein oder mehrere Nukleotidsequenzen, die für ein Protein kodieren, ausgewählt aus der Gruppe A, bestehend aus Proteinen mit der Funktion von Verzweigungsenzymen, ADP-Glukose-Pyrophosphorylasen, Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthasen, löslichen Stärkesynthasen, Entzweigungsenzymen, Disproportionierungsenzymen, plastidären Stärkephosphorylasen, R1- Enzymen, Amylasen, Glukosidasen, Teilen besagter Nukleotidsequenzen oder mit besagten Nukleotidsequenzen hybridisierende Nukleinsäuremoleküle.

53

Nukleinsäuremolekül nach Anspruch 1 oder 2, das ein Desoxyribonukleinsäure-Molekül ist.

က

Nuklè molekül nach Ansp

4

ukla molekül nach Anspruch 2, das ein cDNA-Molekül ist.

5. Nukleinsäuremolekül nach Anspruch 1, das ein Ribonukleinsäure-Molekül ist.

6. Nukleinsäuremolekül, das mit einem Nukleinsäuremolekül einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5 hybridisiert, vorzugsweise spezifisch hybridisiert.

 Vektor, enthaltend ein Nukleinsäuremolekül nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6. 8. Vektor, enthaltend ein Nukleinsäuremolekül nach einem oder mehreren der Ansprüche 1-6, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleotidsequenz codierend für ein Protein mit der Funktion einer löslichen Stärkesynthase III oder Teile davon in sense- oder anti-sense-Richtung vorliegt.

Vektor, enthaltend ein Nukleinsäuremolekül nach einem oder mehreren der.
Ansprüche 1-6, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleotidsequenz codierend
für ein oder mehrere Proteine ausgewählt aus der Gruppe A oder Teile dawon in sense- oder anti-sense-Richtung vorliegt.

တ်

2

10. Vektor, enthaltend ein Nukleinsåuremolekül nach einem oder mehreren der Ansprüche 1-6, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleotidsequenz codierend für ein oder mehrere Proteine ausgewählt aus der Gruppe A teilweise in sense-Richtung und teilweise in anti-sense-Richtung vorliegt.

 Vektor, enthaltend ein Nukleinsäuremolekül nach einem oder mehreren der Ansprüche 1-6, dadurch gekennzeichnet, daß es mit regulatorischen Elementen verknüpft ist, die die Transkription und Synthese einer RNA, die ggf. translatierbar ist, in einer pro- oder eukaryontischen Zelle gewährleisten.

12. Wirtszelle, die mit einem Nukleihsäuremolekül nach einem oder mehreren der

Ansprüche 1-6 oder einem Vektor nach einem oder me.

11 transformiert ist oder von einer solchen Zelle abstammt.

- 13. Verfahren zur Herstellung einer transgenen Pflanzenzelle, die eine modifizierte Stärke synthetisiert, dadurch gekennzeichnet, daß ein Nukleinsäuremolekül nach einem oder mehreren der Ansprüche 1-6, oder ein Vektors nach Anspruch 7-11 in das Genom einer Pflanzenzelle integriert wird.
- 14. Pflanzenzelle, erhältlich nach einem Verfahren gemäß Anspruch 13.

2

- 15. Verfahren zur Herstellung einer transgenen Pflanze, die eine modifizierte Stärke synthetisiert, dadurch gekennzeichnet, daß aus einer Zelle nach Anspruch 14 eine vollständige Pflanze regeneriert wird.
- 16. Pflanze, enthaltend eine Pflanzenzelle nach Anspruch 14.

2

- 17. Pflanze nach Anspruch 16, die eine Nutzpflanze ist.
- Pflanze nach einem oder mehreren der Ansprüche 16 bis 17, die eine stärkespeichernde Pflanze ist.

2

- Pflanze nach einem oder mehreren der Ansprüche 16 bis 18, die eine Weizen., Mais-, Kartoffel- oder Reispflanze ist.
- Vermehrungsmaterial einer Pflanze nach einem oder mehreren der Ansprüche 16 bis 19.

22

21. Verfahren zur Herstellung von Stärke nach einem an sich bekannten Verfahren, dadurch gekennzeichnet, daß Pflanzenzellen gemäß Anspruch 14, Pflanzen nach einem oder mehreren der Ansprüche 16 bis 19 oder Vermehrungsmaterial nach Anspruch 20 in das Verfahren integriert werden.

8



- Stärke, erhältlich aus einer Zelle gemäß Anspruch 12 oder 14, einer Pflanze nach einem oder mehreren der Ansprüche 16 bis 19, aus Vermehrungsmaterial nach Anspruch 20 oder einem Verfahren nach Anspruch 21.
- Verwendung der Stärke nach Ahspruch 22 im industriellen Bereich, vorzugsweise zur Herstellung von Lebensmitteln, Verpackungsmaterialien oder Einwegartikeln.
- 24. Verwendung von Nukleinsäuremolekülen nach einem oder mehreren der Ansprüche 1-6 oder Vektoren nach einem oder mehreren der Ansprüche 7-11 zur Herstellung von transgenen Zellen, vorzugsweise bakteriellen oder pflanzlichen Zellen.

2

 Verwendung von Pflanzenzellen gemäß Anspruch 14, Pflanzen nach einem oder mehreren der Ansprüche 16 bis 19 oder Vermehrungsmaterial nach Anspruch 20 zur Herstellung von Stärke.

Zusammenfassung

AGR 98/M 224

Die vorliegende Erfindung betrifft Nukleinsäuremoleküle, die ein Protein mit der Aktivität einer β-Amylase aus Kartoffel kodieren sowie Verfahren zur Herstellung transgener Pflanzenzellen und Pflanzen, die eine modifizierte Stärke synthetisieren. Desweiteren betrifft die vorliegende Erfindung Vektoren und Wirtszellen, welche die erfindungsgemäßen Aukleinsäuremoleküle enthalten, die aus den erfindungsgemäßen Verfahren hervorgehenden Pflanzenzellen und Pflanzen, die von den zur Herstellung dieser Stärke.

lifor9-AV9

